

EVOMEK PLUS

Engedélyezett

- Ivermectin
- Clorsulon

Termék azonosítása

Készítmény neve:

EVOMEK PLUS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 66 day

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA51

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/06/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

130065

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/02/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.