

IVOMEK SUPER, Injekční roztok

Heimilað

- Ivermectin
- Clorsulon

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IVOMEK SUPER, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

- Kjöt og innmatur. 66 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

14/06/1990

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/190/90-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/06/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.