

Clormec plus, 1% ivermectina, 10% clorsulon, solução injectável para bovinos

Heimilað

- Clorsulon
- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clormec plus, 1% ivermectina, 10% clorsulon, solução injectável para bovinos

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](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 66 dagar

Não utilizar em vacas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano ou nos 28 dias que antecedem o parto

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

QP54AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

614/01/12NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/04/2018

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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