

Ivermectin and Clorsulon 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Autorizzato

- Ivermectin
- Clorsulon

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ivermectin and Clorsulon 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 66 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/09/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 05653/3028

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0595/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Italia Paesi Bassi Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.