

# TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

•

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

---

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

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

FLACONE IN PET DA 1000 ML  
FLACONE IN PET DA 500 ML  
FLACONE IN PET DA 200 ML  
FLACONE IN PET DA 50 ML  
FLACONE IN PP DA 1000 ML  
FLACONE IN PP DA 500 ML  
FLACONE IN PP DA 200 ML  
FLACONE IN PP DA 50 ML  
FLACONE IN PE DA 1000 ML  
FLACONE IN PE DA 500 ML  
FLACONE IN PE DA 200 ML  
FLACONE IN PE DA 50 ML  
FLACONE IN VETRO DA 1000 ML  
FLACONE IN VETRO DA 500 ML  
FLACONE IN VETRO DA 200 ML  
FLACONE IN VETRO DA 50 ML

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**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:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/11/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/11/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti