

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml

Oplossing voor injectie

Igaliotas

- Clorsulon
- Ivermectin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Solution injectable

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti po oda:****• Galvijai**

- Meat and offal. 66 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V148127

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/07/1989

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086070>