

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Registruotas

- Ivermectin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 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

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 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

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

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

21/11/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/11/2006

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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