

Ivomec pour-on vet. 5 mg/ml, pāhellingsvæske, oppløsning for storfe

Atļautas

- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ivomec pour-on vet. 5 mg/ml, pāhellingsvæske, oppløsning for storfe

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

aplaistīšanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
5.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Uzlejams šķīdums

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
aplaistīšanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

Lactating dairy cows should not be treated. Zinc cows and heifers should not be treated for the last 60 days before calving.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Norway

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/03/1990

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

0000-07535

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/07/2010

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.