

Ivomec Super 10,0 mg/ml + 100,0 mg/ml injekčný roztok

Atļautas

- Clorsulon
- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ivomec Super 10,0 mg/ml + 100,0 mg/ml injekčný roztok

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 66 diena

- Piens. 0 diena

Do not use in animals producing milk for human consumption.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA51

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](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Pieejamas tikai [Slovak](#)

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 France

Tirdzniecības atļaujas datums:

13/06/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/190/90-S

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/06/1994

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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