

Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Toegelaten

- Clorsulon
- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ivomec Plus 10 mg/ml + 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 66 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Polyethyleen flacons met butylrubber dop en metalen felscapsule. Voor meermalige toediening; inhoud 500 ml

Polyethyleen flacons met butylrubber dop en metalen felscapsule. Voor meermalige toediening; inhoud 50 ml

Polyethyleen flacons met butylrubber dop en metalen felscapsule. Voor meermalige toediening; inhoud 200 ml

Polyethyleen flacons met butylrubber dop en metalen felscapsule. Voor meermalige toediening; inhoud 100 ml

Polyethyleen flacons met butylrubber dop en metalen felscapsule. Voor meermalige toediening; inhoud 1 liter

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Handelsvergunningsdatum:

9/03/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 2306

Datum toelatingswijziging:

26/07/2020

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents