

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Usø anbefalt i kyr som produserer melk til menneskeforbruk. Usø anbefalt i geiter som produserer melk til menneskeforbruk. Ikke bruke på dyr som er avl eller som skal brukes til produksjon av melk til menneskeforbruk i måneden før kalving eller fødsel.

-

sau

- Slakt. no withdrawal period

Usø anbefalt i kyr som produserer melk til menneskeforbruk. Usø anbefalt i geiter som produserer melk til menneskeforbruk. Ikke bruke på dyr som er avl eller som skal brukes til produksjon av melk til menneskeforbruk i måneden før kalving eller fødsel.

-

gris

- Slakt. no withdrawal period

Usø anbefalt i kyr som produserer melk til menneskeforbruk. Usø anbefalt i geiter som produserer melk til menneskeforbruk. Ikke bruke på dyr som er avl eller som skal brukes til produksjon av melk til menneskeforbruk i måneden før kalving eller fødsel.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/11/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/11/2006

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.