

Ivomec Pour-On, 5 mg/ml solution pour pour-on pour bovins

Upoważniony

- Ivermectin

Product identification

Nazwa leku:

Ivomec Pour-On, 5 mg/ml solution pour pour-on pour bovins

Ivomec 5 mg/ml Lösung zum Übergießen

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez polewanie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do polewania

Withdrawal period by route of administration:**Przez polewanie:****• Cattle**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant dairy heifers within 60 days of calving

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numer pozwolenia:

V 344/95/07/0215

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/12/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982761>