

Ivermectin and Clorsulon 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Autorizado

- Ivermectin
- Clorsulon

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ivermectin and Clorsulon 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 66 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

17/09/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 05653/3028

Data da alteração do estado de autorização:

10/07/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0595/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Itália Países Baixos Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.