

# Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Não  
autorizado

- Ivermectin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Sumex 5 mg/ml Pour-On Lösung zum Übergießen für Rinder

### Substância ativa:

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:

Unção contínua

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Unção contínua:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 28 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento sujeito a receita médica não renovável

---

**Estado da autorização:**

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## 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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/06/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-01193

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/11/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0212/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

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

## Resumo das características do medicamento

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

## Rotulagem

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