

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

Autorizado

- Clorsulon
- Ivermectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **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  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
10.00 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:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

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

9/03/1999

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 2306

---

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

26/07/2020

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.