

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml

Oplossing voor injectie

Autorizado

- Clorsulon
- Ivermectin

Product identification

Nome do medicamento:

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Solution injectable

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#)

[Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

. Cattle

- Meat and offal. 66 dia
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

10/07/1989

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V148127

Data de alteração do estado de autorização:

10/07/1989

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086070>