

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

Autorizat

- Ivermectin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pour-on

Withdrawal period by route of administration:

-:

• **Bovine**

- Carne și organe. 15 zi
- Lapte. 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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

22/08/1989

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numărul autorizației:

V 344/95/07/0215

Data modificării statusului autorizației:

4/12/2009

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

Documents

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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