

Clormec plus, 1% ivermectina, 10% clorsulon, solução injectável para bovinos

Oprávnený

- Clorsulon
- Ivermectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Clormec plus, 1% ivermectina, 10% clorsulon, solução injectável para bovinos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 66 day

Não utilizar em vacas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano ou nos 28 dias que antecedem o parto

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

30/10/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

614/01/12NFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/04/2018

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.