

Sumex 5 mg/ml Pour on Solution for Cattle

Ima dovoljenje za promet

- Ivermectin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Sumex 5 mg/ml Pour on Solution for Cattle

ANIMEC 5 mg/ml διαλυμα επίχυσης σε σημείο για βοοειδή

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kožni poliv, raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva:

-

govedo

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP54AA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Candilidis S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/04/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

25235/15-04-2008/K-0138802

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/04/2008

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0209/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet