

File downloaded on 2026-06-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000091069>

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Godkänd

- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TOLOMEC SOLUZIONE INIETTABILE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Usò non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Usò non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano. Usò non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano. Non usare in animali gravidi destinati alla produzione di latte per il consumo umano nel mese precedente la data presunta del parto

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

21/11/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2006

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.