

GALMEKTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Разрешен

- Ivermectin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

GALMEKTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Подкожно приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 49 day

Do not use in animals, which are intended to produce milk for human consumption.

• овца

- Meat and offal. 28 day

Do not use in animals, which are intended to produce milk for human consumption.

• свиня

- Meat and offal. 28 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

PHARMAGAL s.r.o.

Marketing authorisation date:

31/01/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PHARMAGAL s.r.o.

Отговорен орган:

USKVBL

Номер на лиценза:

96/002/03-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

29/11/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014115>