

LV Intermectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LV Intermectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
овца
коза
свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 49 day

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

овца

- Meat and offal. 49 day

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

коза

- Meat and offal. 49 day

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

свиня

- Meat and offal. 28 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

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

Притежател на разрешение за търговия:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Дата на разрешение за търговия:

28/05/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/12/0041

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/05/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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/600000005249>