

Paramectin 1% Solution for Injection

Неразрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Paramectin 1% Solution for Injection

Paramectin 10mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 49 day

-

свиня

- Meat and offal. 18 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

7/03/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

67191/17-10-2008/K-0141801

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/11/2022

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0119/001

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.

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/600000048478>