

Intermec Drench, 0,8 mg/ml suukaudne lahus lammastele

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Intermec Drench, 0,8 mg/ml suukaudne lahus lammastele

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

овца

- Meat and offal. 6 day
- Milk. no withdrawal period

Piimale: ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada 28 päeva enne oodatavat poegimist nendel tiinetel lammastel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QP54AA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Естонски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Дата на разрешение за търговия:

7/01/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

2138

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/01/2019

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.