

BREMAMECTIN, 10mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BREMAMECTIN, 10mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 49 day

- Mléko. no withdrawal period

Nepodávat v laktaci a 28 dní před porodem.,

-

Prase

- Maso. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 50.0 ml

sklo lahvička 1 x 100.0 ml

sklo lahvička 1 x 250.0 ml

sklo lahvička 1 x 500.0 ml

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bremer Pharma GmbH

Datum registrace:

1/04/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bremer Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/033/04-C

Datum změny stavu registrace:

1/04/2004

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu