

ALFAMEC 1 %, 10 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALFAMEC 1 %, 10 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

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

Mlijeko: ne smije se primjenjivati kravama čije se mlijeko koristi za hranu ljudi.

-

Prase

- Maso. 28 day

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

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

4/03/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan International B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/21-01/120

Datum změny stavu registrace:

20/07/2026

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.