

CRIMECTIN INJ - BG

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CRIMECTIN INJ - BG

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Ged

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 49 dag

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Ged

- Meat and offal. 28 dag

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Crida Pharm S.R.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/12/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2441

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/10/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.