

CRIMECTIN INJ. 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, oi și capre

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CRIMECTIN INJ. 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, oi și capre

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

Lapte: a nu se administra la animalele care produc lapte pentru consum uman.

•

Svin

- Meat and offal. 28 dag

•

Får

- Meat and offal. 21 dag

Lapte: a nu se administra la animalele care produc lapte pentru consum uman.

•

Ged

- Meat and offal. 28 dag

Lapte: a nu se administra la animalele care produc lapte pentru consum uman.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Crida Pharm S.R.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/11/2018

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

180105

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/02/2026

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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