

Closamectin 5 mg/ml/125 mg/ml Solution for Injection for Sheep

Zugelassen

- Closantel sodium dihydrate
- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Closamectin 5 mg/ml/125 mg/ml Solution for Injection for Sheep

CLOSAMECTIN 5mg/ml + 125mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και πρόβατα

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

135.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA51

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

11/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

34070/10-04-2023/K-0188502

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0519/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Frankreich Griechenland
Ungarn Portugal Rumänien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0519001-closamectin-5-mgml125-mgml-solution-for-injection--en.pdf