

# Noromectin Drench 0.8 mg/ml Oral Solution for Sheep

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Noromectin Drench 0.8 mg/ml Oral Solution for Sheep

Noromectin Drench 0.8 mg/ml Oral Solution for Sheep

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schaf

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

---

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

QP54AA01

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

14/06/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA22664/053/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/06/2000

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0111/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Island Italien Portugal Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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