

Alfamectin 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Alfamectin 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 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:

Deutschland

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

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:

Eco Animal Health Europe Limited

Zulassungsdatum:

23/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400931.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0144/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Estland Frankreich Deutschland Griechenland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Portugal 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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/06/2026

[Herunterladen](#)