

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

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. 49 Tag

Mitte manustada lehmadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel mittelakteerivatel piimalehmadel ja mullikatel 60 päeva enne poegimist.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

Mitte kasutada uttedel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QP54AA01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Verfügbar in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

5/02/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1211

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/02/2004

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.