

CRIMECTIN INJ - BG

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CRIMECTIN INJ - BG

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

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

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

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

QP54AA01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

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:

Crida Pharm S.R.L.

Zulassungsdatum:

10/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Crida Pharm S.R.L.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2441

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2019

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.