

Noromectin Pour-On 5 mg/ml Lösung zur Anwendung auf der Haut

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Noromectin Pour-On 5 mg/ml Lösung zur Anwendung auf der Haut

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind, zur Fleischproduktion

Kuh, laktierend

Kuh, tragend

Art der Anwendung:

transdermale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

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

-

Rind, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Kuh, laktierend

- Milch. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Kuh, tragend

- Milch. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving

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:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

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](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

9/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/08/2023

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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)