

CEVAMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Nicht
autorisiert

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CEVAMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Ziege
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
- Milch. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QP54AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

23/03/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/00/1080/001-005

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/11/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

RV1080.pdf