

INTERMECTIN, 10 mg/ml solution for injection for cattle, goats, sheep and pigs

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

INTERMECTIN, 10 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, кози, овце и свине
INTERMECTIN, 10 mg/ml solution for injection for cattle, goats, sheep and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Ziege
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

Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 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:

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Zulassungsdatum:

19/03/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1723

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2007

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

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.