

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

Εγκεκριμένο

- Ivermectin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Υποδόρια χρήση:**

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 49 Ημέρα

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

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

Mitte kasutada uttedel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP54AA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Estonia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός
Διατίθεται μόνο σε Εσθονός
Διατίθεται μόνο σε Εσθονός
Διατίθεται μόνο σε Εσθονός
Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Norbrot Laboratories (Ireland) Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/02/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrot Manufacturing Limited
Norbrot Laboratories Limited

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1211

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/02/2004

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.