

GALMEKTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Myönnetty

- Ivermectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

GALMEKTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 49 day

Do not use in animals, which are intended to produce milk for human consumption.

-

Lammas

- Meat and offal. 28 day

Do not use in animals, which are intended to produce milk for human consumption.

-

Sika

- Meat and offal. 28 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmagal spol. s r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

31/01/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/002/03-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/11/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.