

IVERMECTIN SS

Myönnetty

- Ivermectin
- Closantel

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

IVERMECTIN SS

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 49 day

He се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA51

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 [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Farma Sis OOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/08/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

S P Veterinaria S.A.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Agency For Food Safety

Myyntilupanumero:

0022-2396

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/10/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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