

# Noromectin pour-on vet, 5 mg/ml, pour-on solution

Autorisé

- Ivermectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Noromectin pour-on vet, 5 mg/ml, pour-on solution

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Pour-on

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour pour-on

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Pour-on:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 21 day

Lactating dairy cattle must not be treated. Dry cows or heifers must not be treated later than 60 days before calving.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Disponible en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/02/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

14987

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/02/2001

---

**État membre de référence:**

Suède

---

**Numéro de procédure:**

SE/V/0107/001

---

**États membres concernés:**

Finlande

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.