

GALMEKTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Údaraithe

- Ivermectin

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

GALMEKTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid fho-chraicneach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid fho-chraicneach:

-

Cattle

- Meat and offal. 49 day

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

-

Sheep

- Meat and offal. 28 day

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

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP54AA01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Pharmagal spol. s r.o.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

31/01/2003

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Pharmagal spol. s r.o.

An t-údarás atá freagrach:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Uimhir an údaráithe:

96/002/03-S

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

29/11/2022

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.