

Lovamectin 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Odobreno

- Ivermectin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Lovamectin 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram/mililitar / 1.00 miligram/mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Sheep

- Meat and offal. 22 day

-

Cattle

- Meat and offal. 49 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lovapharm Consulting B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/06/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

2885

Datum promjene statusa odobrenja:

28/06/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.