

# Noromectin 10 mg/ml injekčný roztok

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Noromectin 10 mg/ml injekčný roztok

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 49 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in cows whose milk is intended for human consumption.

•

**juh**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in sheep whose milk is intended for human consumption.

•

**sertés**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Slovakia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

29/11/2002

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Engedély száma:**

96/084/02-S

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

29/11/2002

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.