

ALFAMEC 1 %, 10 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ALFAMEC 1 %, 10 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

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

Mlijeko: ne smije se primjenjivati kravama čije se mlijeko koristi za hranu ljudi.

-

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alfasan Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/03/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Alfasan International B.V.

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/21-01/120

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/07/2026

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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