

Noromectin Pour-On 5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Noromectin Pour-On 5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

húshasznú szarvasmarha

tejelő tehén

vemhes tehén

Alkalmazás módja:

Transdermalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő oldat

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

•

húshasznú szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day

•

tejelő tehén

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

•

vemhes tehén

- Milk. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving

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:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/12/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/08/2023

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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