

Noromectin 10 mg/ml injekčný roztok

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Noromectin 10 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 49 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [slóvakíska](#)
Aðeins fánlegt í [slóvakíska](#)
Aðeins fánlegt í [slóvakíska](#)
Aðeins fánlegt í [slóvakíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

29/11/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/084/02-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/11/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.