

# Paramectin 10 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Paramectin 10 mg/ml Solution for Injection

Paramectin 10 mg/ml Solução Injetável para bovinos e suínos

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 49 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 18 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/09/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

51396

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/01/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0119/001

---

**Stati membri interessati:**

Grecia Italia Portogallo Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.