

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

Autorizzato

- Ivermectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

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

Mitte manustada lehmadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel mittelakteerivatel piimalehmadel ja mullikatel 60 päeva enne poegimist.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

Mitte kasutada uttedel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 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:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in [Estonian](#)
Disponibile solo in [Estonian](#)
Disponibile solo in [Estonian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/02/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1211

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/02/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.