

Noromectin Injection 10 mg/ml

Oplossing voor injectie

Autorizzato

- Ivermectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Noromectin Injection 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Noromectin Injection 10 mg/ml Solution injectable

Noromectin Injection 10 mg/ml Injektionslösung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Bovini (vacca in lattazione)

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:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 18 giorno

-

bovini

- latte. no withdrawal period

NL - Niet gebruiken bij melkkoeien tijdens de lactatie, noch tijdens de droogstand wanneer de melk bestemd is voor humaan gebruik. Niet gebruiken bij vaarzen binnen 60 dagen voor het kalven. FR - Ne pas utiliser chez les vaches laitières pendant la lactation, ni pendant la période de tarissement quand le lait est destiné à un usage pour l'homme. Ne pas utiliser chez les génisses durant les 60 jours qui précèdent le vêlage.

- carni e frattaglie. 49 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

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 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:

9/12/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V241525

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/03/2020

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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