

Noromectin vet , 10 mg/ml, solution for injection

Registruotas

- Ivermectin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Noromectin vet , 10 mg/ml, solution for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šiaurės elnias

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 49 d.

Lactating dairy cattle must not be injected. Dry cows and heifers must not be injected later than 60 days prior to calving.

-

Šiaurės elnias

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. _

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. _

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Sweden

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

23/02/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

Swedish Medical Products Agency

Registracijos numeris:

14895

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/02/2001

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

SE/V/0108/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.