

# Noromectin Pour-On 5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

Registruotas

- Ivermectin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Noromectin Pour-On 5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Mėsiniai galvijai  
Laktuojanti karvė  
Veršinga karvė

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per odą

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)  
5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Užpilamasis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Vartoti per odą:**

•

**Mėsiniai galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

•

**Laktuojanti karvė**

- Pienas. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

•

**Veršinga karvė**

- Pienas. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving

---

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

QP54AA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Paroduodama 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:**

Belgium

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

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

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

### **Registruotojas:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

9/12/2002

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

10/08/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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