

LV Intermeectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Atļautas

- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

LV Intermeectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops

Kaza

Aita

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 49 diena

- Piens. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Kaza

- Piens. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Gaļa un blakusprodukti. 49 diena

-

Aita

- Piens. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Gaļa un blakusprodukti. 49 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

500 ml caurspīdīgs II tipa stikla flakons, kas noslēgts ar I tipa brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

100 ml caurspīdīgs II tipa stikla flakons, kas noslēgts ar I tipa brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

100 ml caurspīdīgs polietilēntereftalāta flakons, kas noslēgts ar brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

10 ml caurspīdīgs polietilēntereftalāta flakons, kas noslēgts ar brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

50 ml caurspīdīgs polietilēntereftalāta flakons, kas noslēgts ar brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

500 ml caurspīdīgs polietilēntereftalāta flakons, kas noslēgts ar brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

50 ml caurspīdīgs II tipa stikla flakons, kas noslēgts ar I tipa brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

10 ml caurspīdīgs II tipa stikla flakons, kas noslēgts ar I tipa brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/05/2012

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/12/0041

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/05/2012

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails