

Noromectin vet , 10 mg/ml, solution for injection

Atļautas

- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Noromectin vet , 10 mg/ml, solution for injection

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Ziemeļbriedis

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

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

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 49 diena

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

-

Ziemeļbriedis

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) 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](#)

Pieejams:

Sweden

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)
Pieejamas tikai [Swedish](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

23/02/2001

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atbildīgā iestāde:

Swedish Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

14895

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/02/2001

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

SE/V/0108/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.