

Bremamectin, 10 mg/ml süstelahus

Geautoriseerd

- Ivermectin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Bremamectin, 10 mg/ml süstelahus

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 49 day

Mitte manustada loomadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel loomadel, kelle piima plaanitakse tarvitada inimtoiduks, 33 päeva enne oodatavat poegimist.

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

-

Schaap

- Meat and offal. 28 day

Mitte manustada loomadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel loomadel, kelle piima plaanitakse tarvitada inimtoiduks, 33 päeva enne oodatavat poegimist.

-

Geit

- Meat and offal. 28 day

Mitte manustada loomadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel loomadel, kelle piima plaanitakse tarvitada inimtoiduks, 33 päeva enne oodatavat poegimist.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

17/08/2001

Productielocaties partijvrijgifte:

Bremer Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

1002

Wijzigingsdatum status toelating:

17/08/2001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041775>