

Alfamec 1% Pro inj. oplossing voor injectie voor varken

Toegelaten

- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Alfamec 1% Pro inj. oplossing voor injectie voor varken

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Bruin glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet herbruikbare aluminium felscapsule. 12x100 ml, verpakt in polysterene buitenverpakking

Bruin glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet herbruikbare aluminium felscapsule. 6x250 ml flacons, verpakt in polysterene buitenverpakking.

Bruin glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet herbruikbare aluminium felscapsule. 6x500 ml flacons verpakt in polysterene buitenverpakking.

Bruin glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet herbruikbare aluminium felscapsule. 1x100 ml flacon, verpakt in kartonnen doos.

Bruin glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet herbruikbare aluminium felscapsule. 1x500 ml flacon, verpakt in kartonnen doos.

Bruin glazen injectieflacon (type II) met butylrubber stop en niet herbruikbare aluminium felscapsule. 1x250 ml flacon, verpakt in kartonnen doos.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

17/02/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 10281

Datum toelatingswijziging:

3/01/2022

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

Documenten

Combined File of all Documents