

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

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe
geit
sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

storfe

- Slakt. 49 dag

- Melk. no withdrawal period

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

-

geit

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 49 dag

-

sau

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 49 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/05/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/12/0041

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/05/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.