

BREMAMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BREMAMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 49 dag

Do not administered the product to cattle and sheep that produce milk for human consumption.

-

sau

- Slakt. 28 dag

Do not administered the product to cattle and sheep that produce milk for human consumption.

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alivira Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/06/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

250167

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/09/2026

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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