

Bremamectin, 10 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bremamectin, 10 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
sau
geit

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:

-

storfe

- Slakt. 49 dag
- Melk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel loomadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks, 33 päeva enne oodatavat poegimist.

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel loomadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks, 33 päeva enne oodatavat poegimist.

-

geit

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel loomadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks, 33 päeva enne oodatavat poegimist.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP54AA01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
EE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Bremer Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:
17/08/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:
Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:
State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/08/2001

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

Dokumenter

Preparatomtale

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