

Imec 10 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Imec 10 mg/ml Solution for Injection

Екомектин 10 mg/ml инъекционен разтвор

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:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 49 dag

-

sau

- Slakt. 42 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eco Animal Health Europe Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/09/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1584

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/11/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0178/002

Gjeldende medlemsstater:

BG FR DE IT

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.

Pakningsvedlegg og merking

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