

# Noromectin Pour-On 5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

Autorisert

- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Noromectin Pour-On 5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kjøttfe

lakterende ku

drektig ku

---

**Administrasjonsvei:**

Transdermal bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Påhellingsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Transdermal bruk:**

- 

**kjøttfe**

- Slakt. 28 dag

- 

**lakterende ku**

- Melk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- 

**drektig ku**

- Melk. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/12/2002

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

10/08/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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