

GALMEKTIN 0,150 mg/g premix na medikácii krmiva

Upoważniony

- Ivermectin

Product identification

Nazwa leku:

GALMEKTIN 0,150 mg/g premix na medikácii krmiva

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish German Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Norwegian

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech Estonian Angielski Italian Latvian Romanian Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Norwegian

Droga podania:

W paszy

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski

0.15 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Withdrawal period by route of administration:

W paszy:

- **Red deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Fallow deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Mouflon**

- Meat and offal. 28 day

- **Roe deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Chamois**

- Meat and offal. 28 day

- **Wild boar**

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

PHARMAGAL s.r.o.

Marketing authorisation date:

22/06/2017

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

PHARMAGAL s.r.o.

Organ odpowiedzialny:

USKVBL

Numer pozwolenia:

98/065/11-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014135>