

Paramectin Pasta 18,7 mg/g

Pasta doustna

Dopuszczony

- Ivermectin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Paramectin Pasta 18,7 mg/g Pasta doustna

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Pasta doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Tubostrzykawka 4,49 g z LDPE w kartonowe pudełko

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1459

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/04/2004

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060088>