

# CRIMECTIN PLUS 10 mg/ml + 100 mg/ml solutie injectabilă pentru bovine

Dopuszczony

- Clorsulon
- Ivermectin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

CRIMECTIN PLUS 10 mg/ml + 100 mg/ml solutie injectabilă pentru bovine

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

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

**Podanie podskórne:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 66 day

Lapte: nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Kategoria dostępności:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Romania

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/05/2017

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

170127

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

22/12/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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