

GALMEKTIN 0,150 mg/g premix na medikáciu krmiva

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nome do medicamento:

GALMEKTIN 0,150 mg/g premix na medikáciu krmiva

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
0.15 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:

Alimento medicamentoso sólido:

- **Red deer**

- Meat and offal. 28 dia

- **Fallow deer**

- Meat and offal. 28 dia

- **Mouflon**

- Meat and offal. 28 dia

- **Roe deer**

- Meat and offal. 28 dia

- **Chamois**

- Meat and offal. 28 dia

- **Wild boar**

- Meat and offal. 14 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

PHARMAGAL s.r.o.

Marketing authorisation date:

22/06/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

PHARMAGAL s.r.o.

Autoridade responsável:

USKVBL

Número da autorização:

98/065/11-S

Data de alteração do estado de autorização:

29/11/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

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