

BREMAMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BREMAMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 49 dia

Do not administered the product to cattle and sheep that produce milk for human consumption.

-

Sheep

- Meat and offal. 28 dia

Do not administered the product to cattle and sheep that produce milk for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alivira Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

14/06/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

250167

Data da alteração do estado de autorização:

1/09/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.