

Noromectin vet , 10 mg/ml, solution for injection

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Noromectin vet , 10 mg/ml, solution for injection

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 dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco 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

Lactating dairy cattle must not be injected. Dry cows and heifers must not be injected later than 60 days prior to calving.

-

Reindeer

- Meat and offal. 28 dia

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Disponibilidade:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

23/02/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

14895

Data da alteração do estado de autorização:

23/02/2001

Estado-Membro de referência:

Suécia

Número de procedimento:

SE/V/0108/001

Estados-Membros envolvidos:

Finlândia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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