

# Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Noromectin Multi Injection, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, lammastele

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 49 zi

Mitte manustada lehmadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel mittelakteerivatel piimalehmadel ja mullikatel 60 päeva enne poegimist.

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 42 zi

Mitte kasutada uttedel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

**Porc**

- Carne și organe. 28 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Estonia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Estoniană

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Data autorizației de comercializare:**

5/02/2004

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

### **Numărul autorizației:**

1211

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

5/02/2004

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.