

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000075892>

CRIMECTIN INJ - BG

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CRIMECTIN INJ - BG

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

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

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Capră

- Carne și organe. 28 zi

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

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](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Crida Pharm S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

10/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Crida Pharm S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2441

Data modificării statusului autorizației:

24/10/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.