

# Noromectin 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Oprávněný

- Ivermectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Noromectin 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie naliatím na kožu, srst':**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

28/08/2000

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Číslo registrácie:**

400324.00.01

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/05/2011

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0105/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Nemecko Island Taliansko Luxembursko Portugalsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.