

CEVAMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Ej godkänd

- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CEVAMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 49 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Får

- Meat and offal. 21 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Get

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Svin

- Meat and offal. 28 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria
förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

23/03/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/00/1080/001-005

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/11/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV1080.pdf