

# IVERMIX, 0,15mg/g, Perorální prášek

Разрешен

- Ivermectin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

IVERMIX, 0,15mg/g, Perorální prášek

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

елен лопатар

сърна

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

глиган

благороден елен

---

**Начин на приложение:**

Прилагане в храна

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

0.15 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален прах

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане в храна:**

•

**елен лопатар**

- Meat and offal. 28 day

•

**сърна**

- Meat and offal. 28 day

•

**Mouflon**

- Meat and offal. 28 day

•

**глиган**

- Meat and offal. 14 day

•

**благороден елен**

- Meat and offal. 28 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/11/2011

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

96/096/11-C

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/10/2021

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.