

# IVERTIN 10 mg/ml Solução Injetável para bovinos, ovinos e suínos

Неразрешен

- Ivermectin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

IVERTIN 10 mg/ml Solução Injetável para bovinos, ovinos e suínos

---

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

---

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

говеда  
овца  
свиня

---

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 49 day

Não administrar a fêmeas em lactação cujo leite se destine a consumo humano. Não administrar em vacas leiteiras não lactantes, incluindo novilhas gestantes, nos 60 dias que antecedem o parto.

•

**овца**

- Meat and offal. 22 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 14 day

---

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

QP54AA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Revoked

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Налично само в [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/11/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

51494

---

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

9/08/2016

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093062>