

IVERTIN LA

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IVERTIN LA

Активно вещество:

Налично само в Английски

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 Английски

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

Не се разрешава за употреба при крави, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при нелактиращи млечни крави, включително бременни млечни юници, чието мляко е предназначено за консумация от хора в продължение на 60 дни преди очакваното раждане.

-

овца

- Meat and offal. 21 day

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора в продължение на 60 дни преди очакваното раждане

- Meat and offal. 14 day

-

свиня

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

6 броя флакони от 100 ml флакони от тъмно стъкло с гумени запушалки и алуминиеви/полипропиленови капачки

1 брой флакон от 100 ml флакони от тъмно стъкло с гумени запушалки и алуминиеви/полипропиленови капачки

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:

Biosphera Pharm EOOD

Дата на разрешение за търговия:

29/08/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biosphera Pharm EOOD

Отговорен орган:

Bulgarian Agency For Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

0022-3212

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/08/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката