

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Skot

- Maso. 49 day

Carne e vísceras: 49 dias Leite: Não autorizado em animais produtores de leite para consumo humano. Não administrar a fêmeas não lactantes, incluindo novilhas gestantes, nos 28 dias que antecedem o parto

-

Ovce

- Maso. 22 day

Carne e vísceras: 22 dias Leite: Não autorizado a animais produtores de leite para consumo humano

-

Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Datum registrace:

3/02/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

983/01/16DFVPT

Datum změny stavu registrace:

1/11/2023

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo procedury:

PT/V/0122/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Chorvatsko Řecko Itálie Rumunsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.