

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

Autorizovaný

- Ivermectin

Product identification

Název léčivého přípravku:

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs
Ivertin 10 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot
Ovce
Prase

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Solution for injection:****• Skot**

- Maso. 49 day

• Ovce

- Maso. 22 day

• Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

983/01/16DFVPT

Datum změny stavu registrace:

1/01/2100

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo postupu:

PT/V/0122/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Chorvatsko Řecko Itálie Rumunsko Španelsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014073>