

OVIVERM, 25mg/ml, Oral suspension

Registrováno

- Praziquantel

Identifikace přípravku

Název léčiva:

OVIVERM, 25mg/ml, Oral suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

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

QP52AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení: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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

21/07/2026

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/022/DC/26-S

Datum změny stavu registrace:

21/07/2026

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0198/001/DC

Dotčený členský stát:

Řecko Irsko Itálie Litva Rumunsko Slovensko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

[600000073142](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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