

IVERMIX, 0,15mg/g, Perorální prášek

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IVERMIX, 0,15mg/g, Perorální prášek

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Damwild

Rehwild

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Wildschwein

Rotwild

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.15 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

•

Damwild

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Rehwild

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Mouflon

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Wildschwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Rotwild

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Tekro spol. s r.o.

Zulassungsdatum:

1/11/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Tekro spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/096/11-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/10/2021

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.