

# IVERTIN 10 mg/ml

## Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorisiert

- Ivermectin

### Product identification

**Name des Arzneimittels:**

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs  
IVERTIN 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Rind  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

### Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

• **Rind**

- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating dairy cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving.

- Fleisch und Innereien. 49 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 day

---

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

QP54AA01

---

**Abgaberegulierung:**

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00630

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/05/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0165/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Frankreich Italien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074252>