

# IVERTIN LA

Autorisiert

- Ivermectin

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

IVERTIN LA

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

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

- Fleisch und Innereien. 49 day

Не се разрешава за употреба при крави, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при нелактиращи млечни крави, включително бременни млечни юници, чието мляко е предназначено за консумация от хора в продължение на 60 дни преди очакваното раждане.

### • Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 day

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора в продължение на 60 дни преди очакваното раждане

- Fleisch und Innereien. 14 day

### • Schwein

---

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

QP54AA01

---

#### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

#### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

#### **Authorised in:**

Bulgarien

---

#### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Biosphera Pharm EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

29/08/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biosfera Farm EOOD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

0022-3212

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/08/2023

---

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

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992136>