

IVERTIN 10 mg/ml Solução Injetável para bovinos, ovinos e suínos

No
autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IVERTIN 10 mg/ml Solução Injetável para bovinos, ovinos e suínos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. 49 Día

Não administrar a fêmeas em lactação cujo leite se destine a consumo humano. Não administrar em vacas leiteiras não lactantes, incluindo novilhas gestantes, nos 60 dias que antecedem o parto.

-

Ovino

- Meat and offal. 22 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponível unicamente em [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponível unicamente em [Portuguese](#)

Disponível unicamente em [Portuguese](#)

Disponível unicamente em [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/11/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51494

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/08/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.