

IVERKTIN 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

IVERKTIN 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day meso in organi: 49 dni
- Lait. no withdrawal period

Mleko: ni dovoljena uporaba pri kravah in ovcah v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi. Brejim telicam in ovcam lahko apliciramo Iverktin, če je do telitve še najmanj 60, oziroma do jagnjitve 33 dni. V primeru predčasnega poroda mleko krav ni primerno za prehrano ljudi 60 dni, mleko ovc pa 33 dni od apliciranja Iverktin 10 mg/ml raztopine za injiciranje.

-

Mouton

- Viande et abats. 35 day meso in organi: 35 dni
- Lait. no withdrawal period

Mleko: ni dovoljena uporaba pri kravah in ovcah v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi. Brejim telicam in ovcam lahko apliciramo Iverktin, če je do telitve še najmanj 60, oziroma do jagnjitve 33 dni. V primeru predčasnega poroda mleko krav ni primerno za prehrano ljudi 60 dni, mleko ovc pa 33 dni od apliciranja Iverktin 10 mg/ml raztopine za injiciranje.

-

Porc

- Viande et abats. 28 day meso in organi: 28 dni

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/11/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Genera d.d.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0177/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/05/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.