

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Non
autorisé

- Ivermectin

Product identification

Dénomination du médicament:

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
IVERTIN 10 MG/ML (BOVINI E SUINI)REVOCATO

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Lait. 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.

- Viande et abats. 49 day

• Porc

- Viande et abats. 28 day

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

QP54AA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

16/12/2004

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103691

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2018

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0165/001

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074249>