

IVERTIN LA

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

IVERTIN LA

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 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.

-

juh

- Meat and offal. 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

- Meat and offal. 14 day

-

sertés

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biosphera Pharm EOOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/08/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biosphera Pharm EOOD

Felelős hatóság:

Bulgarian Agency For Food Safety

Engedély száma:

0022-3212

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/08/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.