

# IVERMIX, 3mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Autorizzato

- Ivermectin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

IVERMIX, 3mg/g, Premix pro medikaci krmiva

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Daino

capriolo

Muflone

Cinghiale

---

### Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Premiscela per mangimi medicati

---

**Withdrawal period by route of administration:****Somministrazione con il mangime:****• Deer**

- carne e visceri. 28 giorno

**• Daino**

- carne e visceri. 28 giorno

**• capriolo**

- carne e visceri. 28 giorno

**• Muflone**

- carne e visceri. 28 giorno

**• Cinghiale**

- carne e visceri. 14 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

1/12/2011

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

98/095/11-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/12/2011

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062578>