

CEVAMEC 1 %, iniekciniis tirpalas

Non
autorizzato

- Ivermectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CEVAMEC 1 %, iniekciniis tirpalas

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 49 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Caprino

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

QP54AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/03/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/00/1080/001-005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/11/2010

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

Documenti

RV1080.pdf