

VETERMEC 10MG/ML ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Igaliotas

- Ivermectin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

VETERMEC 10MG/ML ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis

Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti po oda:****• Galvijai**

- Meat and offal. 49 day

Δεν θα πρέπει να χορηγείται σε γαλακτοπαραγωγές αγελάδες το γάλα των οποίων προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χορηγείται σε αγελάδες στην ξηρά περίοδο, όπως επίσης και σε έγκυες μοσχίδες τις τελευταίες 60 ημέρες πριν τον τοκετό

• Kiaulė

- Meat and offal. 28 day

• Avis

- Meat and offal. 39 day

Δεν θα πρέπει να χορηγείται σε γαλακτοπαραγωγά πρόβατα, το γάλα των οποίων προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χορηγείται σε πρόβατα τις τελευταίες 60 ημέρες πριν τον τοκετό όταν το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση.

• Ožka

- Meat and offal. 59 day

Δεν θα πρέπει να χορηγείται σε γαλακτοπαραγωγές αίγες, το γάλα των οποίων προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μην χορηγείται σε αίγες τις τελευταίες 60 ημέρες πριν τον τοκετό όταν το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**(ATCvet) kodas:**

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

6/08/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Provet S.A.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

13697/22-02-2012/K-0132101

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/10/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099829>