

File downloaded on 2026-05-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000992136>

IVERTIN LA

Atļautas

- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

IVERTIN LA

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 49 diena

Ne se 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.

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Ne se 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

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Biosphera Pharm EOOD

Tirdzniecības atļaujas datums:

29/08/2023

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Biosphera Pharm EOOD

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Atļaujas numurs:

0022-3212

Atļaujas statusa maiņas datums:

29/08/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.