

# Iwermektyna - pasta dla koni 18,7 mg/g Pasta doustna

Awtorizzat

- Ivermectin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Iwermektyna - pasta dla koni 18,7 mg/g Pasta doustna

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
1.87 gram(s) / 100.00 gram(s)

### Forma farmaċewtika:

Pejst għall-ħalq

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu orali:**

- 

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Vet Planet Sp. z o.o.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

29/04/2004

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

---

**Awtorità responsabbli:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

1514

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

29/04/2004

---

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

## Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.