

# IVERMIX, 0,15mg/g, Perorální prášek

Awtorizzat

- Ivermectin

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

IVERMIX, 0,15mg/g, Perorální prášek

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

---

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

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

---

## Product details

### **Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
0.15 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forma farmaċewtika:**

Trab orali

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:**

- **Deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Fallow deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Roe deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Mouflon**

- Meat and offal. 28 day

- **Wild boar**

- Meat and offal. 14 day

---

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

QP54AA01

---

### **Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Czech](#)

Disponibbli biss fi [Czech](#)

Disponibbli biss fi [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Tekro spol. s r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

1/11/2011

---

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

Tekro spol. s r.o.

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/096/11-C

---

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

1/11/2011

---

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

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062577>