

Para Protect

Awtorizzat

- Ivermectin

Product identification

Isem tal-medicina:

Para Protect

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Withdrawal period by route of administration:

Użu għall-ġilda:

- **Homing pigeon**
 - **Pigeon (ornamental pigeon)**
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA01

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

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](#)

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

Columbovet S.R.L.

Marketing authorisation date:

15/02/2021

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Lelypharma B.V.

Awtorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

210016

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

15/02/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089418>