

# IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisert

- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

IVERTIN 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Melk. no withdrawal period

Do not use in lactating dairy cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving.

- Slakt. 49 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 28 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA01

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

DE

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/07/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

401914.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/09/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0165/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE FR IT

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.