

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000098492>

CEVAMEC 1 %, injecinis tirpalas

Neautorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CEVAMEC 1 %, injecinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 49 zi
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Capră

- Carne și organe. 28 zi
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

23/03/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/00/1080/001-005

Data modificării statusului autorizației:

6/11/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

RV1080.pdf