

IVERTIN LA

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

IVERTIN LA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

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

He se разрешава за употреба при крави, чието мляко е предназначено за консумация от хора. He се разрешава за употреба при нелактиращи млечни крави, включително бременни млечни юници, чието мляко е предназначено за консумация от хора в продължение на 60 дни преди очакваното раждане.

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

He се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора. He се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора в продължение на 60 дни преди очакваното раждане

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care се eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biosphera Pharm EOOD

Data autorizației de comercializare:

29/08/2023

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biosphera Pharm EOOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:

0022-3212

Data modificării statusului autorizației:

29/08/2023

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.