

# IVERTIN 10 mg/ml Solução

## Injetável para bovinos, ovinos e suínos

Neoprávnený

- Ivermectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

IVERTIN 10 mg/ml Solução Injetável para bovinos, ovinos e suínos

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 49 day

Não administrar a fêmeas em lactação cujo leite se destine a consumo humano. Não administrar em vacas leiteiras não lactantes, incluindo novilhas gestantes, nos 60 dias que antecedem o parto.

- 

##### **Sheep**

- Meat and offal. 22 day

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Revoked

---

**Registrovaný v/vo:**

Portugalsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/11/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

51494

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/08/2016

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.