

# Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml

## Oplossing voor injectie

Разрешен

- Clorsulon
- Ivermectin

### Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Solution injectable

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Injektionslösung

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

говеда

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

### Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:****Подкожно приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 66 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA01

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на лиценза:**

BE-V148127

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

10/07/1989

---

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

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086070>