

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Autoriseret

- Ivermectin

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyrearter:**

Får

Ged

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral opløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral anvendelse:****• Får**

- Meat and offal. 6 day

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

**• Ged**

- Meat and offal. 8 day

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA01

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Godkendelsesstatus:**

Valid

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Marketing authorisation date:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Merck Sharp & Dohme B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

11484

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/01/1992

---

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

## Documents

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045207>