

# Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Autoriseret

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Får

Ged

Svin

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 49 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 45 dag

- 

**Ged**

- Meat and offal. 45 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 45 dag

---

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

QP54AA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Tilgængelig i:**

Iceland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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 France

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

27/11/1984

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Icelandic Medicines Agency

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

843334

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/04/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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