

# Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Autoriseret

- Ivermectin

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyrearter:**

Kvæg

Får

Ged

Svin

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutan anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 49 day

**• Får**

- Meat and offal. 45 day

**• Ged**

- Meat and offal. 45 day

**• Svin**

- Meat and offal. 45 day

---

**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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Iceland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

Kun tilgængelig på [Icelandic](#)

---

## 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 France

---

**Marketing authorisation date:**

27/11/1984

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighed:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

843334

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/04/2010

---

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

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080224>