

IVOMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Autoriseret

- Ivermectin

Product identification

Lægemidlets navn:

IVOMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

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

Do not use in pregnant animals whose milk will be used for human consumption, 28 d. until the intended delivery.

- **Får**

- Meat. 22 day

Do not use in pregnant animals whose milk will be used for human consumption, 28 d. until the intended delivery.

- **Svin**

- Meat. 14 day

Do not use in pregnant animals whose milk will be used for human consumption, 28 d. until the intended delivery.

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 [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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:

19/03/2002

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/02/1379/001-003

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/06/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1379.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096059>