

# Ivomec 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen

Autorisiert

- Ivermectin

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing  
Ivomec 5 mg/ml Solution pour pour-on  
Ivomec 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

Übergießen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Withdrawal period by route of administration:****Übergießen:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant dairy heifers within 60 days of calving

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

22/08/1989

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V148522

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/01/2021

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Published on: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086037>