

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Renos

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. 49 Día

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

-

Renos

- Meat and offal. 28 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 22 Día

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/1986

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

0000-07120

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/07/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.