

IVOMEK INYECTABLE PARA OVINO

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IVOMEK INYECTABLE PARA OVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

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:

-

Ovino

- Meat and offal. 29 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en ovejas lecheras en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano. No usar en ovejas lecheras no lactantes, en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 frasco de 500 ml

Caja con 1 frasco de 200 ml

Caja con 1 frasco de 50 ml

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/10/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

76 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/10/1991

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto