

# Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Ivomec vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

---

**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

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 45 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 45 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 45 Día

---

**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:**

Islandia

---

**Disponible en:**

Islandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

---

## 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 France

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

27/11/1984

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridad responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

### **Número de autorización:**

843334

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/04/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.