

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000092817>

## IVOMEC Premix

No autorizado

- Ivermectin

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

IVOMEC Premix

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.60 Porcentaje peso/Peso / 1.00 Bolsa

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

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

**Administración en el alimento:**

- 

### **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día [Прасета > 100 kg: 12 дни](#)

- Meat and offal. 3 Día [Прасета < 100 kg: 3 дни](#)

---

### **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:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

Bulgaria

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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 France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/06/2013

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2044

---

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

23/07/2023

---

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.