

File downloaded on 2026-07-08

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

IVOMEC Premix

Ei myönnetty

- Ivermectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

IVOMEC Premix

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.60 percent weight/weight / 1.00 Pussi

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerahua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

•

Sika

- Meat and offal. 12 day Прасета > 100 kg: 12 дни
- Meat and offal. 3 day Прасета < 100 kg: 3 дни

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

10/06/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2044

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/07/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.