

# CEVAMEC BOVINS OVINS SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Ivermectin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Turbomec Injection for Cattle and Sheep, 1% w/v Solution for Injection  
CEVAMEC BOVINS OVINS SOLUTION INJECTABLE

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Mouton

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 49 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 42 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/06/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/8943423 9/2005

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2010

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0460/001

---

**États membres concernés:**

France Irlande Portugal

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/04/2022

Télécharger

Notice du conditionnement et étiquetage

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048550>