

Ivomec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ivomec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

-

Mouton

- Viande et abats. 22 day

Niet gebruiken bij melkooien buiten lactatie binnen 60 dagen voor de partus. Ne pas utiliser chez les brebis laitières hors lactation dans les 60 jours précédant la mise bas.

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day

Niet gebruiken bij melkkoeien in droogstand, met inbegrip van drachtige melkvaarzen binnen 60 dagen voor de partus. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en période de tarissement, y compris les génisses laitières gestantes dans les 60 jours précédant la mise bas.

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

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/08/1982

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V120556

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 8/10/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 8/10/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/10/2025

[Télécharger](#)