

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml

Solution injectable

Autorisé

- Clorsulon
- Ivermectin

Product identification

Dénomination du médicament:

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Solution injectable

Ivomec F 10 mg/ml - 100 mg/ml Injektionslösung

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 66 day
- Lait. no withdrawal period

Not permitted for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption

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

QP54AA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Available in:

Belgique

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V148127

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/07/1989

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Published on: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Published on: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086070>