

# IVOMEC 1 %, injekcinis tirpalas

Autorisé

- Ivermectin

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

IVOMEC 1 %, injekcinis tirpalas

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

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. 49 day

Do not use in pregnant animals whose milk will be used for human consumption, 28 d. until the intended delivery.

- **Mouton**

- Chair et peau. 22 day

Do not use in pregnant animals whose milk will be used for human consumption, 28 d. until the intended delivery.

- **Porc**

- Chair et peau. 14 day

Do not use in pregnant animals whose milk will be used for human consumption, 28 d. until the intended delivery.

---

**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:**

Lituanie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**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:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/02/1379/001-003

---

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

10/06/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV1379.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096059>