

# IVOMEK, 10mg/ml, Injekční roztok

Odobreno

- Ivermectin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

IVOMEK, 10mg/ml, Injekční roztok

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
10.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Supkutano:**

•

**Sheep**

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

- Meat and offal. 28 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 28 day

•

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

- Meat and offal. 49 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP54AA01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/12/1987

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj odobrenja:**

99/210/87-C

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/03/2010

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.