

# Ivomec 1 % injectable solution 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Nije  
odobreno

- Ivermectin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Ivomec 1 % injectable solution 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

### 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](#) [slovenski](#) [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](#) [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:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 49 day

Nelietot laktējošām govīm vai slaucamām govīm 28 dienu laikā pirms dzemdībām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 22 day

Nelietot laktējošām aitām vai aitām 21 dienu laikā pirms dzemdībām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### Pig

- Meat and offal. 14 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:

Surrendered

---

**Odobreno u:**

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

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

27/05/1999

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Merck Sharp & Dohme B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

V/NRP/99/0986

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/06/2023

---

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.