

# Ivomec vet. 10 mg/ml, injektionsvæske, oppløsning

Viðurkennt

- Ivermectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Ivomec vet. 10 mg/ml, injektionsvæske, oppløsning

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Svín

Sauðkind

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

•

**Reindeer**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Noregur

---

**Fáanlegt í:**

Noregur

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/07/1986

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0000-07120

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

21/07/2003

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041393>