

# Ivomec vet 10 mg/ml Injektionsväska, lösning

Heimilað

- Ivermectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Ivomec vet 10 mg/ml Injektionsväska, lösning

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)  
Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

Lakterande mjölkkor får ej behandlas. Sinkor och kvigor får ej behandlas senare än 60 dygn före kalvning när mjölken är avsedd för human konsumtion.

- 

**Reindeer**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Lakterande mjölkkor får ej behandlas. Sinkor och kvigor får ej behandlas senare än 60 dygn före kalvning när mjölken är avsedd för human konsumtion.

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Lakterande mjölkkor får ej behandlas. Sinkor och kvigor får ej behandlas senare än 60 dygn före kalvning när mjölken är avsedd för human konsumtion.

---

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

QP54AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Svíþjóð

---

**Fáanlegt í:**

Svíþjóð

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

Aðeins fánlegt í sænska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

14/03/1986

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

10351

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

14/03/1986

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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