

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Ovino

Caprino

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.80 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Svezia

---

**Disponibile in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/01/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Merck Sharp & Dohme B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

11484

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/01/1992

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.