

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000054614>

# IVOMEC INYECTABLE PARA PORCINO, OVINO Y BOVINO

Registruotas

- Ivermectin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

IVOMEC INYECTABLE PARA PORCINO, OVINO Y BOVINO

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Avis

Galvijai

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti po oda:**

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 31 d.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 29 d.

- Pienas. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto.

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 49 d.

- Pienas. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

**(ATCvet) kodas:**

QP54AA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veikioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

18/10/1991

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Registracijos numeris:**

45 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

18/10/1991

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.