

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000063764>

Ivomec premix

Nav atļautas

- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ivomec premix

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

lietošanai ar barību

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

6.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Premikss ārstnieciskas barības pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

lietošanai ar barību:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 27 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Pieejamas tikai [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

11/02/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma International B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 8731

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/03/2024

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.