

Ivomec 1 % injectable solution 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Nav atļautas

- Ivermectin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ivomec 1 % injectable solution 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 49 diena

Nelietot laktējošām govīm vai slaucamām govīm 28 dienu laikā pirms dzemdībām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 22 diena

Nelietot laktējošām aitām vai aitām 21 dienu laikā pirms dzemdībām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Vairākdevu polietilēna pudele ar gumijas korķi kartona kastē. Iepakojuma izmēri: 200 ml.

Vairākdevu polietilēna pudele ar gumijas korķi kartona kastē. Iepakojuma izmēri: 500 ml.

Vairākdevu polietilēna pudele ar gumijas korķi kartona kastē. Iepakojuma izmēri: 1l.

Vairākdevu polietilēna pudele ar gumijas korķi kartona kastē. Iepakojuma izmēri: 50 ml.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

27/05/1999

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Merck Sharp & Dohme B.V.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/99/0986

Atļaujas statusa maiņas datums:

26/06/2023

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts