

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Toegelaten

- Ivermectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

Geit

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Drank

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 6 day

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

- 

**Geit**

- Meat and offal. 8 day

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Zweden

---

**Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Handelsvergunningsdatum:**

10/01/1992

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

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

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

11484

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/01/1992

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.