

# IVOMEK INYECTABLE PARA OVINO

Toegelaten

- Ivermectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

IVOMEK INYECTABLE PARA OVINO

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

### **Schaap**

- Meat and offal. 29 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en ovejas lecheras en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano. No usar en ovejas lecheras no lactantes, en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto

---

### **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:**

Spanje

---

### **Beschikbaar in:**

Spanje

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## **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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Handelsvergunningdatum:**

18/10/1991

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

76 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/10/1991

---

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

## Documenten

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.

Bijsluiter

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