

# Ivomec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Ivermectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Ivomec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

Rund

---

**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. 22 day

Niet gebruiken bij melkooien buiten lactatie binnen 60 dagen voor de partus. Ne pas utiliser chez les brebis laitières hors lactation dans les 60 jours précédant la mise bas.

- 

**Rund**

- Meat and offal. 49 day

Niet gebruiken bij melkkoeien in droogstand, met inbegrip van drachtige melkvaarzen binnen 60 dagen voor de partus. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en période de tarissement, y compris les génisses laitières gestantes dans les 60 jours précédant la mise bas.

---

**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:**

België

**Beschikbaar in:**

België

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

3/08/1982

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Vergunningsnummer:**

BE-V120556

---

### **Datum toelatingswijziging:**

4/12/2020

---

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

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/10/2025

[Downloaden](#)

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/10/2025

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/10/2025

[Downloaden](#)