

# IVOMEK INYECTABLE PARA PORCINO, OVINO Y BOVINO

Autorisert

- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

IVOMEK INYECTABLE PARA PORCINO, OVINO Y BOVINO

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

gris  
sau  
storfe

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
10.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 31 dag

- 

**sau**

- Slakt. 29 dag

- Melk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto.

- 

**storfe**

- Slakt. 49 dag

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/10/1991

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

45 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/10/1991

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.