

Ivomec Vet. injeksjonsvæske, opløsning 10 mg/ml

Autorisert

- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ivomec Vet. injeksjonsvæske, oppløsning 10 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 49 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælving/læmning.

- Slakt. 49 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælving/læmning.

- Slakt. 49 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælving/læmning.

-

gris

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælving/læmning.

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælving/læmning.

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning/læmning.

•

sau

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning/læmning.

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning/læmning.

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning/læmning.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/09/1983

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

10799

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/09/1983

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.