

# Ivomec iniekcji A.U.V.

Niedopuszczony do obrotu

- Ivermectin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Ivomec iniekcji A.U.V.

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w angielski

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 49 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 22 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 14 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)  
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

24/07/1984

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/06/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)