

Ivomec Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Autorizado

- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ivomec Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 49 dia

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

- Meat and offal. 49 dia

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

- Meat and offal. 49 dia

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

-

Pig

- Meat and offal. 45 dia

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

- Meat and offal. 45 dia

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

- Meat and offal. 45 dia

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

•

Sheep

- Meat and offal. 45 dia

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

- Meat and offal. 45 dia

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

- Meat and offal. 45 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

8/09/1983

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

10799

Data da alteração do estado de autorização:

8/09/1983

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.