

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nome do medicamento:

Ivomec 5 mg/ml Pour-on oplossing

Ivomec 5 mg/ml Solution pour pour-on

Ivomec 5 mg/ml Lösung zum Übergießen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção contínua

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Withdrawal period by route of administration:

Unção contínua:

• **Cattle**

- Meat and offal. 15 dia
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant dairy heifers within 60 days of calving

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V148522

Data de alteração do estado de autorização:

20/01/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086037>