

IVOMEC 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorizat

- Ivermectin

Product identification

Denumirea medicamentului:

IVOMEC 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

• Bovine

- Carne și organe. 49 zi Meso in organi: 49 dni

- Milk. no withdrawal period

Mleko: Ni dovoljena uporaba pri živalih v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi. Ne zdravite krav vsaj 28 dni pred porodom.

• Oaie

- Carne și organe. 22 zi Meso in organi: 22 dni.

- Milk. no withdrawal period

Mleko: Ne uporabljati pri živalih v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

• Porc

- Carne și organe. 14 zi Meso in organi: 14 dni.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

24/11/2021

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0178/001

Data modificării statusului autorizației:

2/06/2000

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014640>