

# Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Ren

Porc

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 49 zi

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

- 

**Ren**

- Carne și organe. 28 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 22 zi

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Norway

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/07/1986

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

0000-07120

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/07/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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