

# Ivomec pour on vet. 5 mg/ml Pour-on, lösning

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Ivomec pour on vet. 5 mg/ml Pour-on, lösning

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

-

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție pour-on

---

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

-:

•

## **Bovine**

- Carne și organe. 15 zi

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion. Använd inte till dräktiga djur som ska producera mjölk för humankonsumtion inom 60 dygn före förväntad nedkomst.

---

### **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:**

Sweden

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

---

## **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:**

28/04/1989

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

10948

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/04/1989

---

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

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.