

# Ivomec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Ivomec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Oaie

Bovine

---

**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:**

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 22 zi

Niet gebruiken bij melkooien buiten lactatie binnen 60 dagen voor de partus. Ne pas utiliser chez les brebis laitières hors lactation dans les 60 jours précédant la mise bas.

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 49 zi

Niet gebruiken bij melkkoeien in droogstand, met inbegrip van drachtige melkvaarzen binnen 60 dagen voor de partus. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en période de tarissement, y compris les génisses laitières gestantes dans les 60 jours précédant la mise bas.

---

## **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:**

Belgium

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

3/08/1982

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Numărul autorizației:**

BE-V120556

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

4/12/2020

---

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.

Etichetarea

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