

# Ivomec 1 % injectable solution 10 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Neautorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Ivomec 1 % injectable solution 10 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

### 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

Nelietot laktėjošām govīm vai slaucamām govīm 28 dienu laikā pirms dzemdībām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

**Oaie**

- Carne și organe. 22 zi

Nelietot laktėjošām aitām vai aitām 21 dienu laikā pirms dzemdībām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

---

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

QP54AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## 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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

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

27/05/1999

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Merck Sharp & Dohme B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

### **Numărul autorizației:**

V/NRP/99/0986

---

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

26/06/2023

---

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.