

# Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

Ima dovoljenje za promet

- Ivermectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Ivomec vet. 0,8 mg/ml Oral lösning

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralna raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Peroralna uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 6 day

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

- 

**Goat**

- Meat and offal. 8 day

Tackor och getter som producerar mjölk för human konsumtion får inte behandlas under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Sweden

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/01/1992

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

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

---

### **Pristojni organ:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

11484

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/01/1992

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

### Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.