

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000063764>

Ivomec premix

Ni odobreno

- Ivermectin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Ivomec premix

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](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje v krmno mešanico:**

-

Pig

- Meat and offal. 27 day

- Meat and offal. 7 day

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

QP54AA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:Na voljo samo v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)**Opis ovojnine zdravila:**Na voljo samo v [Dutch](#)Na voljo samo v [Dutch](#)

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 Netherlands B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

11/02/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dopharma International B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 8731

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/03/2024

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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