

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000073118>

# Ivermectin Entwurmung 12mg/g - Gel zum Eingeben für Pferde

Ima dovoljenje  
za promet

- Ivermectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Ivermectin Entwurmung 12mg/g - Gel zum Eingeben für Pferde

---

### 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:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

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

---

**Farmaceutvska oblika:**

Peroralni gel

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Peroralna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

**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](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

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

14/11/2011

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Produlab Pharma B.V.

---

### **Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

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

401523.00.00

---

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

12/12/2018

---

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

2401523-parde-20111020.pdf