

File downloaded on 2025-12-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000086019>

# Ivomec Oraal Poeder 0,6 % Poeder voor oraal gebruik

Ni  
odobreno

- Ivermectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Ivomec Oraal Poeder 0,6 % Poeder voor oraal gebruik

Ivomec poudre orale 0,6 % Poudre orale

Ivomec Pulver zum Einnehmen 0,6 % Pulver zum Einnehmen

### 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)

**Farmaceutvska oblika:**

Peroralni prašek

---

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

- 

**Pig**

- Meat and offal. 12 day

---

**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:**

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 [English](#)

---

## 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](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

23/01/1995

---

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

Dopharma Research B.V.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V167885

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

30/08/2023

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

## Označevanje

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