

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Auktoriserad

- Ivermectin

Product identification

Läkemedlets namn:

Ivomec vet. 10 mg/ml, injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans:

Finns tilgjengelig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Ren

Svin

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tilgjengelig endast på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 49 dygn

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

-

Ren

- Meat and offal. 28 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Får

- Meat and offal. 22 dygn

The preparation is not approved for animals that produce milk for human consumption. Pregnant animals that are to produce milk for human consumption must not be treated for the last 60 days before the expected birth.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Norge

Available in:

Norge

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

21/07/1986

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

0000-07120

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/07/2003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041393>