

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000054614>

IVOMEK INYECTABLE PARA PORCINO, OVINO Y BOVINO

Godkänd

- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

IVOMEK INYECTABLE PARA PORCINO, OVINO Y BOVINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Får

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

•

Svin

- Meat and offal. 31 dygn

•

Får

- Meat and offal. 29 dygn

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto.

•

Nöt

- Meat and offal. 49 dygn

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Godkännandedatum:

18/10/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

45 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/10/1991

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Märkningstext

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.