

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Ivomec vet 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

### 2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

**Aktiv substans:** ivermektin 10 mg.

Klar till svagt halmgul lösning.

### 3. Djurslag

Nöt, svin och ren.

### 4. Användningsområden

Läkemedlet är indicerat för behandling och kontroll av följande parasitsjukdomar:

#### *Nötkreatur*

*Gastrointestinala rundmaskar:* Matura, immatura och larvala Ostertagia (inkl inhiberade larver), Haemonchus, Trichostrongylus, Cooperia, Oesophagostomum och matura Nematodirus.

*Lungmask:* Matura, immatura och larvala Dictyocaulus.

*Skabbkvalster:* Sarcoptes, Psoroptes.

*Löss:* Linognathus, Haematopinus.

*Nötstyng:* Larvala stadier av Hypoderma.

#### *Ren*

Larvala stadier av Oedemagena.

#### *Svin*

*Gastrointestinala rundmaskar:* Matura, immatura och larvala Ascaris, Oesophagostomum, Hyostrongylus. Matura Strongyloides.

*Lungmask:* Matura Metastrongylus.

*Skabbkvalster:* Sarcoptes.

*Löss:* Haematopinus.

### 5. Kontraindikationer

Inga.

## **6. Särskilda varningar**

### Särskilda varningar:

Inga.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Inga.

### Andra försiktighetsåtgärder:

Hos djurarter, som ej anges vara måldjur, kan ivermektiner/milbemyciner tolereras mindre väl. Fall av intolerans med fatala konsekvenser har rapporterats hos hund, speciellt hos collie, old english sheepdog och närbesläktade raser och korsningar, samt också hos sköldpaddor.

### Dräktighet och digivning:

Den rekommenderade dosen har ingen negativ effekt på reproduktion eller dräktighet. Lakterande mjölkkor får ej behandlas. Sinkor och kvigor får ej behandlas senare än 60 dygn före kalvning när mjölken är avsedd för humankonsumtion.

### Överdoserings:

Nöt:

Vid en dos på 4,0 mg ivermektin per kg subkutant (20 gånger rekommenderad dos), har ataxi och depression observerats.

Svin:

Vid en dos på 30 mg ivermektin per kg subkutant (100 gånger rekommenderad dos), har letargi, ataxi, bilateral mydriasis, intermitterent tremor, ansträngd andning och i övrigt kraftigt påverkat allmäntillstånd iakttagits.

Ingen känd antidot. Symtomatisk behandling kan vara motiverad.

## **7. Biverkningar**

Nöt, svin och ren:

Obestämd frekvens

(kan inte beräknas från tillgängliga data): Svullnad på injektionsstället<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Övergående efter subkutan injektion, försvinner utan vidare behandling.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## **8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)**

Subkutan användning.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

Nöt och ren:

1 ml Ivomec vet per 50 kg kroppsvikt motsvarande 0,2 mg ivermektin per kg kroppsvikt.

Svin:

1 ml Ivomec vet per 33 kg kroppsvikt motsvarande 0,3 mg ivermektin per kg kroppsvikt.

**9. Råd om korrekt administrering**

Inga.

**10. Karenstider**

Kött och slaktbiprodukter: Nöt: 49 dygn. Svin och ren: 28 dygn.

Lakterande mjölkkor får ej behandlas. Sinkor och kvigor får ej behandlas senare än 60 dygn före kalvning när mjölken är avsedd för humankonsumtion.

**11. Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen.

Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och etiketten efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

**12. Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Detta läkemedel bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att ivermektin är farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

**13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel.

**14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

MTnr: 10351

Förpackningsstorlekar:

Pappkartong innehållande 1 x 50 ml, 10 x 50 ml, 1 x 200 ml, 12 x 200 ml, 1 x 500 ml eller 12 x 500 ml injektionsflaskor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

2026-04-08

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
2300 Köpenhamn S  
Danmark  
Tel: + 46 (0)40-23 34 00

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
4, Chemin du Calquet  
31000 Toulouse  
Frankrike