

# Intermec Plus, süstelahus veistele

Autoriseret

- Ivermectin
- Clorsulon

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

Intermec Plus, süstelahus veistele

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyrearter:**

Kvæg

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutan anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 66 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lehmadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada tiinetel mittelakteerivatel piimalehmadel ja mullikatel 60 päeva enne poegimist.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA51

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

29/06/2018

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2099

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/06/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045317>