

Intermectin Injection 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intermectin Injection 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
Intermectin Injection, 10 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, ovce i svinje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 49 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 63 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

11/03/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/25-01/171

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/03/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0431/001

Estados miembros afectados:

Austria Croacia Chipre República Checa Francia Alemania Grecia Hungría
Italia Letonia Lituania Malta Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Generic of:

[600000065934](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet