

# Intermec, 10 mg/ml, süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Volitatud

- Ivermectin

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

Intermec, 10 mg/ml, süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

veis

lammas

sig

### Manustamisviis:

Subkutaanne

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Ravimvorm:

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Subkutaanne:**

- 

**veis**

- liha ja söödavad koed. 49 day
- piim. no withdrawal period

Veis: Lihale ja söödavatele kudedele: 49 päeva. Piimale: mitte manustada lehmadele, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks. Mitte kasutada tiinetel mittelakteerivatel piimalehmadel ja mullikatel 60 päeva enne poegimist.

- 

**lammas**

- liha ja söödavad koed. 63 day
- piim. no withdrawal period

Piimale: mitte kasutada uttedel, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks.

- 

**sig**

- liha ja söödavad koed. 28 day

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QP54AA01

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Eesti

---

**Pakendi kirjeldus:**

50 ml värvitu, II tüüpi klaaspudel, millel on bromobutüülist punnkork ning alumiiniumkate või alumiinium/polüpropüleenist eemaldatav kate.

---

## Lisateave

### **Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Müügiloa hoidja:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Müügiloa kuupäev:**

16/07/2013

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Vastutav asutus:**

State Agency Of Medicines

---

### **Müügiloa number:**

1778

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

16/07/2013

---

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

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte