

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

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Intermectin Injection 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
Intermectin 10 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day

-

Mouton

- Viande et abats. 63 day

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/05/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

54862/15-05-2025/K-0264201

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/01/2025

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0431/001

États membres concernés:

Autriche Croatie Chypre Tchéquie France Allemagne Grèce Hongrie Italie
Lettonie Lituanie Malte Portugal Slovaquie Slovénie Espagne

Generic of:

600000065934

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.