

# 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 oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

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

---

### 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:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Dutch

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:**

17/04/2023

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 128041

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/04/2023

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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