

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

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 63 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/01/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

V7018840.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/01/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0431/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Króatía Kýpur Tékkland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Malta Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn

Generic of:

600000065934

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

NLV0431001MR Intermectin injection PuAR Final.pdf