

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

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 49 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 63 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/01/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/005/25-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/01/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0431/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Croazia Cipro Repubblica Ceca Francia Germania Grecia Ungheria  
Italia Lettonia Lituania Malta Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

---

**Generic of:**

600000065934

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.