

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
Intermectin Injection, 10 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, ovce i svinje

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:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

11/03/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/25-01/171

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/03/2025

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