

# INTERMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

INTERMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Caprino

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

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

---

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

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#)

---

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

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

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

8/05/2006

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

160333

---

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

21/12/2025

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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