

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

Geautoriseerd

- Ivermectin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Intermectin Injection 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
INTERMECTIN INJECTION 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y PORCINO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 49 day

-

Schaap

- Meat and offal. 63 day

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Marketing authorisation date:

17/01/2025

Productielocaties partijvrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

4375 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

18/01/2025

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0431/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Kroatië Cyprus Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Malta Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Generic of:

600000065934

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000147070>