

Intermectin Super, 10 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for cattle

Toegelaten

- Clorsulon
- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Intermectin Super, 10 mg/ml + 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда
Intermectin Super, 10 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat. 66 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Not authorised for use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Handelsvergunningsdatum:

11/07/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2660

Datum toelatingswijziging:

11/07/2016

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

Documenten

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.