

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

Dopuszczony

- Ivermectin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Intermectin Injection 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
INTERMECTIN INJECTION 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET
PORCINS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#)
[fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 49 day

-

Sheep

- Meat and offal. 63 day

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/12/2024

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/5189648 1/2024

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/12/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

NL/V/0431/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski
francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Generic of:

600000065934

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.