

INTERMECTIN

Auktoriserad

- Ivermectin

Product identification

Läkemedlets namn:

INTERMECTIN

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 49 dygn

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

-

Får

- Meat and offal. 28 dygn

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

-

Get

- Meat and offal. 28 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Marketing authorisation date:

8/05/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

160333

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/10/2016

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046275>