

ANIMEC INJECTION 10 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Ikke
autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ANIMEC INJECTION 10 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 49 dag

Meso in organi: 49 dni. Mleko: Ne uporabljati pri živalih v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

Meso in organi: 28 dni.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

16/08/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0017/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/09/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.