

OVIMEL 18 MG IMPLANTATION TABLET

Zugelassen

- Melatonin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OVIMEL 18 MG IMPLANTATION TABLET

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Mutterschaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur Implantation

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CH01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

17/04/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Liconsa S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3497

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/04/2026

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0342/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Griechenland Irland Italien Polen Portugal Rumänien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0342001-dcp-ovimel-18-mg-implantation-tablet-en.pdf