

Anisec 0.5 % w/v Pour-on Solution

Autorisiert

- Ivermectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Anisec 0.5 % w/v Pour-on Solution

Anisec 0.5 % w/v Pour-on Solution

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

Übergießen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Withdrawal period by route of administration:

Übergießen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QP54AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

13/05/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10987/158/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2005

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0169/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland Niederlande

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048628>