

# Topimec Injection 10 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Topimec Injection 10 mg/ml solution for injection

CEVAMECTIN INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 49 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 25 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/09/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/0616621 0/2005

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/12/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0163/001

---

**Estados miembros afectados:**

Francia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.