

Topimec Plus 10/100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorisé

- Clorsulon
- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Topimec Plus 10/100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. 66 day

Não é autorizada a administração a animais produtores de leite para consumo humano. Não administrar a fêmeas gestantes cujo leite é destinado ao consumo humano no prazo de 60 dias antes da data prevista para o parto.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/08/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401564.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/2017

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0137/001

États membres concernés:

Belgique France Allemagne Italie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.