

File downloaded on 2026-04-16

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

Anisec 0.5 % w/v Pour-on Solution

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Anisec 0.5 % w/v Pour-on Solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til áhellingar:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

13/05/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10987/158/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/05/2005

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0169/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Þýskaland Holland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet