

Animec Super Solution for Injection for Cattle

Toegelaten

- Clorsulon
- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Animec Super Solution for Injection for Cattle

Topimec F 10 mg/ml /100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 66 day

Não é permitida a administração a vacas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano. Não administrar a vacas leiteiras não lactantes, incluindo novilhas gestantes nos 60 dias anteriores à data prevista para o parto.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

29/11/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/MRP/21/0072

Datum toelatingswijziging:

29/11/2021

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0133/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Estland Frankrijk Hongarije Italië Letland Litouwen
Roemenië Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.