File downloaded on 2025-12-03

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000014712

# Animec Super 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle



- Clorsulon
- Ivermectin

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Animec Super Solution for Injection for Cattle
Animec Super 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

#### Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u>

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

# Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

#### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

#### Forma farmacêutica:

Solução injetável

## Intervalo de segurança por via de administração: Via subcutânea:

#### Cattle

- Meat and offal, 66 dia

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.

# **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

**QP54AA51** 

## Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

#### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

#### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

#### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

#### Data de autorização de introdução no mercado:

16/04/2010

#### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

#### Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

## Número da autorização:

Vm 08749/3024

# Data da alteração do estado de autorização:

3/02/2023

#### Estado-Membro de referência:

Portugal

## Número de procedimento:

PT/V/0133/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária República Checa Estónia França Hungria Itália Letónia Lituânia Roménia Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte) Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

## **Documentos**

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.