

Animec 18.7 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Animec 18.7 mg/g Oral Paste for Horses

Ecomectin 18,7 mg/ g Pasta doustna

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

18.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse

- Meat and offal. 34 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eco Animal Health Europe Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

21/01/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

ACME DRUGS

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2326

Data de alteração do estado de autorização:

21/01/2014

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0204/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca França Alemanha Grécia
Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048773>