

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

Oprávněný

- Clorsulon
- Ivermectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Animec Super Solution for Injection for Cattle

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- 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.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dátum registrácie lieku:

16/04/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 08749/3024

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/02/2023

Referenčný členský štát:

Portugalsko

Číslo postupu:

PT/V/0133/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Česko Estónsko Francúzsko Maďarsko Talianko
Lotyšsko Litva Rumunsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.