

File downloaded on 2026-07-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000064501>

# Genesis Sheep Drench 0.8 mg/ml abamectin oral solution

Ima dovoljenje  
za promet

- Abamectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Genesis Sheep Drench 0.8 mg/ml abamectin oral solution

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Peroralna raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Peroralna uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 16 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP54AA02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ancare Ireland Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

17/12/2004

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Ballinskelligs Veterinary Products

---

**Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

VPA10915/009/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

17/12/2004

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.