

Acomec 10 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Acomec 10 mg/ml Solution for Injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 49 day

-

Ovce

- Maso. 42 day

-

Prase

- Maso. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eco Animal Health Europe Limited

Datum registrace:

26/11/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Battle Hayward And Bower Limited

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA22693/024/001

Datum změny stavu registrace:

26/11/2004

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.