

Fatromectin 5 mg/ml pour-on solution for cattle.

Autoriseret

- Ivermectin

Product identification

Lægemidlets navn:

Fatromectin 5 mg/ml pour-on solution for cattle.

Fatromectin 5 mg/ml pour-on solution for cattle.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Pour-on, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:**• Kvæg**

- Meat and offal. 31 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

23/04/2004

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Acme Drugs - S.r.l.

Safapac (Cambridge) Limited

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA22693/006/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/04/2004

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IE/V/0177/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048699>