

ETIKETTERING EN BIJSLUITER**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

5 kg foliezak - gelamineerd

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ecomectin 6 mg/g Premix voor gemedicineerd voer voor varkens

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzaam bestanddeel:
Ivermectine 6 mg/g
Dit geneesmiddel bevat maïskolfspil

3. FARMACEUTISCHE VORM

Premix voor gemedicineerd voer

4. VERPAKKINGSGROOTTE

5 kg

5. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Varken

6. INDICATIE

Antiparasitaire behandeling voor varkens
Lees vóór gebruik de buitenverpakking

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor orale toediening aan varkens gemengd in voeder.

8. WACHTTERMIJN

Vlees en slachtafval: 12 dagen

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG**10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

MM/YYYY

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Niet bewaren boven 25°C.

Op een droge plaats bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke buitenverpakking.

Houdbaarheid na verwerking in het voer: 8 weken als voer en 4 weken als voederbrokjes.

12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik – Op diergeneeskundig voorschrift

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

ECO Animal Health Europe Limited
6th Floor, South Bank House
Barrow Street
Dublin 4, D04 TR29
Ireland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V315883

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Etiket voor zakje van 333 gr

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ecomectin 6 mg/g Premix voor gemedicineerd voer voor varkens

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzaam bestanddeel:
Ivermectine 6 mg/g
Dit geneesmiddel bevat maïskolfspil

3. FARMACEUTISCHE VORM

Premix voor gemedicineerd voer
Geel-bruin, vrijzwevend granulaat

4. VERPAKKINGSGROOTTE

333 g

5. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Varken

6. INDICATIE

Antiparasitaire behandeling voor varkens

Behandeling van infecties door draadwormen of geleedpotigen als gevolg van:

Gastro-intestinale rondwormen

Ascaris suum (volwassen en L4 stadia)
Hyostrongylus rubidus (volwassen en L4 stadia)
Oesophagostomum spp. (volwassen en L4 stadia)
Strongyloides ransomi (volwassen stadia)*

Longwormen

Metastrongylus spp. (volwassen stadia)

Luizen

Haematopinus suis

Schurftmijten

Sarcoptes scabiei var. *suis*

*Wanneer het wordt toegediend aan drachtige zeugen voor het werpen, controleert het effectief de overdracht van *S. ransomi* via de melk aan de biggen.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald; de nauwkeurigheid van het doseerapparaat moet worden gecontroleerd.

Om zeker te stellen dat het product goed gemengd wordt met het voer, moet het eerst met een geschikte hoeveelheid voer gemengd worden voordat het in het uiteindelijke mengsel wordt verwerkt.

De aanbevolen dosering is 0,1 mg ivermectine/kg lichaamsgewicht, dagelijks toegediend gedurende zeven opeenvolgende dagen. De juiste mengverhouding van het product, in grammen per ton van het bereide voer, kan als volgt berekend worden:

$$\text{mengverhouding voormengsel (gr/ton voer)} = \frac{100 \times \text{gemiddeld lichaamsgewicht (kg)}}{6 \times \text{gemiddelde dagelijkse opname van voer (kg)}}$$

Om onder- of overdosering te vermijden, moeten te behandelen varkens op gewicht worden ingedeeld en de toe te dienen dosis moet worden berekend op basis van het zwaarste dier in de groep.

Varkens in de groei

De aanbevolen dosering van 0,1 mg/kg lichaamsgewicht dagelijks gedurende zeven dagen wordt onder de meeste omstandigheden verkregen, voor varkens tot 40 kg lichaamsgewicht, door 333 gram product in elke ton van het bereide voer op te nemen. Het product moet grondig vermengd worden in het bereide voer en gedurende zeven opeenvolgende dagen continu worden verstrekt als het enige voer. Voor varkens met een levend gewicht van 40 kg en meer, kan de gemiddelde dagelijkse voeropname onder een voeropname van 5% van het lichaamsgewicht vallen, indien beperkte voerprogramma's worden toegepast of in het geval dat de varkens voer met een hoog eiwitgehalte krijgen. Voor varkens die 40 kg en meer wegen, dient 400 gram product te worden vermengd in elke ton van het bereide voer.

Volwassen varkens

De aanbevolen dosering voor volwassen varkens met een levend gewicht van 100 kg of meer, wordt onder de meeste omstandigheden bereikt door 1,67 kg product grondig te mengen per ton varkensvoer. Het resulterende gemedicineerde voer moet in een verhouding van 1 kg per 100 kg lichaamsgewicht elke dag worden toegediend gedurende zeven opeenvolgende dagen, als onderdeel van het individuele voer. Als het gemedicineerde voer moet worden verstrekt als onderdeel van het dagelijkse voer, wordt het aanbevolen om het met ivermectine gemedicineerde voer eerst te verstrekken. Zodra dit is opgenomen, dient de rest van het dagelijkse voer te worden verstrekt. Dit moet gedurende zeven opeenvolgende dagen worden herhaald.

Als alternatief, indien de opname van het droge voer nauwkeurig bepaald kan worden en alle te behandelen dieren een vergelijkbaar lichaamsgewicht hebben, kan de mengverhouding worden berekend aan de hand van de formule, zodat slechts het gemedicineerde voer wordt toegediend.

AANBEVOLEN BEHANDELINGSPROGRAMMA

Varkens in de groei

Groepen varkens in de groei moeten gedurende zeven opeenvolgende dagen worden behandeld bij het overbrengen naar schone hokken. In het geval een 'all-in all-out' systeem niet mogelijk is, wordt het aanbevolen om het voerprogramma ter behandeling van de parasieten te starten met de behandeling van alle varkens in de groei die al in de hokken aanwezig zijn.

Fokvarkens: Fokvarkens worden behandeld door het gemedicineerde voer gedurende zeven opeenvolgende dagen toe te dienen. Wanneer een programma ter behandeling van parasieten wordt gestart, is het belangrijk dat alle dieren in de groep worden behandeld. Na de initiële behandeling gebruikt u het voormengsel regelmatig als volgt:

Zeugen: Behandel 14-21 dagen voor het werpen, om de infectie van de biggen te beperken.

Jonge zeugen: Behandel 14-21 dagen voor inseminatie. Behandel 14-21 dagen voor het werpen.

Beren: Behandel ten minste 2 keer per jaar. De frequentie en de noodzaak van behandeling hangt af van de mate van blootstelling aan de parasieten.

Dit product mag alleen worden vermengd door voerfabrikanten in het bezit van een vergunning. Het product kan worden vermengd in te pelletteren voer dat werd voorbehandeld met stoom gedurende maximaal 10 seconden bij een temperatuur van maximaal 65°C.

8. WACHTTERMIJN

Vlees en slachtafval: 12 dagen

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Contra-indicaties

Niet gebruiken bij andere diersoorten aangezien ernstige bijwerkingen, inclusief sterfte bij honden, kunnen voorkomen

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort

Blootstelling van behandelde varkens aan geïnfecteerde dieren, besmette terreinen, grond of weideland kan resulteren in een herinfectie, waardoor herbehandeling nodig kan zijn. Aangezien het effect van ivermectine op schurftmijten niet direct is, moet direct contact tussen behandelde en onbehandelde varkens gedurende ten minste één week na de behandeling worden vermeden. Aangezien neten niet door ivermectine worden aangetast en het maximaal drie weken kan duren voor ze uitkomen, kan herbehandeling noodzakelijk zijn.

De volgende situaties dienen vermeden te worden, omdat zij de ontwikkeling van resistentie bevorderen en uiteindelijk kunnen leiden tot ondoeltreffendheid van de behandeling:

- frequent en herhaald gebruik van anthelmintica van eenzelfde groep gedurende een langere periode,
- onderdosering, door onderschatting van het lichaamsgewicht, onjuiste toediening van het product of een niet of onjuist gekalibreerd doseerapparaat (indien van toepassing).

Vermoedelijke klinische gevallen van resistentie tegen anthelmintica moeten nader onderzocht worden door middel van geschikte tests (bijv. Faecal Egg Count Reduction Test). Wanneer het resultaat van de test(s) duidelijk wijst op een resistentie tegen een bepaald anthelminticum, moet een anthelminticum van een andere groep en met een andere werkingswijze worden toegediend.

Zieke dieren kunnen een verminderde eetlust en een veranderd drinkpatroon hebben en moeten, indien nodig, individueel gemonitord worden.

Een dierenarts dient advies te geven over een geschikt behandelingsschema en houderijsysteem om een doeltreffende bestrijding van parasieten te bewerkstelligen en de kans op resistentie ontwikkeling tegen anthelmintica te verkleinen.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

Tijdens het gebruik van het product mag u niet roken, drinken of eten.

Na gebruik uw handen wassen.

Het vermengen van het product met het voeder moet in een goed geventileerde ruimte gebeuren.

Vermijd contact met de huid en ogen. In geval van accidenteel contact, het gebied grondig spoelen met stromend kraanwater. Raadpleeg een arts als de oogirritatie aanhoudt.

Bijwerkingen

De effecten van GABA agonisten worden versterkt door ivermectine

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet op dit etiket worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, dient het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Het product kan in elk stadium aan drachtige of zogende zeugen worden toegediend. Dit product kan worden toegepast bij fokdieren.

Overdosering

Bij vermenging van het product in het voer van varkens in doseringen van 5 keer de aanbevolen dosis van 0,1 mg ivermectine per kg lichaamsgewicht gedurende 21 opeenvolgende dagen (3 keer de aanbevolen behandelingsperiode), werden geen aan de behandeling gerelateerde bijwerkingen waargenomen. Er is geen antidoot bepaald.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

MM/YYYY

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Niet bewaren boven 25°C.

Op een droge plaats bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke buitenverpakking.

Houdbaarheid na verwerking in het voer: 8 weken als voer en 4 weken als voederbrokjes.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Zeer gevaarlijk voor vissen en waterorganismen. Verontreinig oppervlaktewater of sloten niet met het product of gebruikte verpakkingen. Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Op diergeneeskundig voorschrift.

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

ECO Animal Health Europe Limited
6th Floor, South Bank House
Barrow Street

Dublin 4, D04 TR29
Ireland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Cod Beck Blenders Limited
Cod Beck Estate, Dalton, Thirsk,
North Yorkshire YO7 3HR
Verenigd Koninkrijk

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V315883

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

18 DE DATUM WAAROP DE TEKST VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Mei 2025

OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootten: 333g, 5kg

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Etiket buitenste zak voor 5 kg

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ecomectin 6 mg/g Premix voor gemedicineerd voer voor varkens

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzaam bestanddeel:
Ivermectine 6 mg/g
Dit geneesmiddel bevat maïskolfspil

3. FARMACEUTISCHE VORM

Premix voor gemedicineerd voer
Geel-bruin, vrijzwevend granulaat

4. VERPAKKINGSGROOTTE

5 kg

5. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Varken

6. INDICATIE

Antiparasitaire behandeling voor varkens

Behandeling van infecties door draadwormen of geleedpotigen als gevolg van:

Gastro-intestinale rondwormen

Ascaris suum (volwassen en L4 stadia)
Hyostrongylus rubidus (volwassen en L4 stadia)
Oesophagostomum spp. (volwassen en L4 stadia)
Strongyloides ransomi (volwassen stadia)*

Longwormen

Metastrongylus spp. (volwassen stadia)

Luizen

Haematopinus suis

Schurftmijten

Sarcoptes scabiei var. *suis*

*Wanneer het wordt toegediend aan drachtige zeugen voor het werpen, controleert het effectief de overdracht van *S. ransomi* via de melk aan de biggen.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald; de nauwkeurigheid van het doseerapparaat moet worden gecontroleerd.

Om zeker te stellen dat het product goed gemengd wordt met het voer, moet het eerst met een geschikte hoeveelheid voer gemengd worden voordat het in het uiteindelijke mengsel wordt verwerkt.

De aanbevolen dosering is 0,1 mg ivermectine/kg lichaamsgewicht, dagelijks toegediend gedurende zeven opeenvolgende dagen. De juiste mengverhouding van het product, in grammen per ton van het bereide voer, kan als volgt berekend worden:

$$\text{Mengverhouding voormengsel (gr/ton voer)} = \frac{100 \times \text{gemiddeld lichaamsgewicht (kg)}}{6 \times \text{gemiddelde dagelijkse opname van voer (kg)}}$$

Om onder- of overdosering te vermijden, moeten te behandelen varkens op gewicht worden ingedeeld en de toe te dienen dosis moet worden berekend op basis van het zwaarste dier in de groep.

Varkens in de groei

De aanbevolen dosering van 0,1 mg/kg lichaamsgewicht dagelijks gedurende zeven dagen wordt onder de meeste omstandigheden verkregen, voor varkens tot 40 kg lichaamsgewicht, door 333 gram product in elke ton van het bereide voer op te nemen. Het product moet grondig vermengd worden in het bereide voer en gedurende zeven opeenvolgende dagen continu worden verstrekt als het enige voer. Voor varkens met een levend gewicht van 40 kg en meer, kan de gemiddelde dagelijkse voeropname onder een voeropname van 5% van het lichaamsgewicht vallen, indien beperkte voerprogramma's worden toegepast of in het geval dat de varkens voer met een hoog eiwitgehalte krijgen. Voor varkens die 40 kg en meer wegen, dient 400 gram product te worden vermengd in elke ton van het bereide voer.

Volwassen varkens

De aanbevolen dosering voor volwassen varkens met een levend gewicht van 100 kg of meer, wordt onder de meeste omstandigheden bereikt door 1,67 kg product grondig te mengen per ton varkensvoer. Het resulterende gemedicineerde voer moet in een verhouding van 1 kg per 100 kg lichaamsgewicht elke dag worden toegediend gedurende zeven opeenvolgende dagen, als onderdeel van het individuele voer. Als het gemedicineerde voer moet worden verstrekt als onderdeel van het dagelijkse voer, wordt het aanbevolen om het met ivermectine gemedicineerde voer eerst te verstrekken. Zodra dit is opgenomen, dient de rest van het dagelijkse voer te worden verstrekt. Dit moet gedurende zeven opeenvolgende dagen worden herhaald.

Als alternatief, indien de opname van het droge voer nauwkeurig bepaald kan worden en alle te behandelen dieren een vergelijkbaar lichaamsgewicht hebben, kan de mengverhouding worden berekend aan de hand van de formule, zodat slechts het gemedicineerde voer wordt toegediend.

AANBEVOLEN BEHANDELINGSPROGRAMMA

Varkens in de groei

Groepen varkens in de groei moeten gedurende zeven opeenvolgende dagen worden behandeld bij het overbrengen naar schone hokken. In het geval een 'all-in all-out' systeem niet mogelijk is, wordt het aanbevolen om het voerprogramma ter behandeling van de parasieten te starten met de behandeling van alle varkens in de groei die al in de hokken aanwezig zijn.

Fokvarkens: Fokvarkens worden behandeld door het gemedicineerde voer gedurende zeven opeenvolgende dagen toe te dienen. Wanneer een programma ter behandeling van parasieten wordt gestart, is het belangrijk dat alle dieren in de groep worden behandeld. Na de initiële behandeling gebruikt u het voormengsel regelmatig als volgt:

Zeugen: Behandel 14-21 dagen voor het werpen, om de infectie van de biggen te beperken.

Jonge zeugen: Behandel 14-21 dagen voor inseminatie. Behandel 14-21 dagen voor het werpen.

Beren: Behandel ten minste 2 keer per jaar. De frequentie en de noodzaak van behandeling hangt af van de mate van blootstelling aan de parasieten.

Dit product mag alleen worden vermengd door voerfabrikanten in het bezit van een vergunning. Het product kan worden vermengd in te pelletieren voer dat werd voorbehandeld met stoom gedurende maximaal 10 seconden bij een temperatuur van maximaal 65°C.

8. WACHTTERMIJN

Vlees en slachtafval: 12 dagen

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Contra-indicaties

Niet gebruiken bij andere diersoorten aangezien ernstige bijwerkingen, inclusief sterfte bij honden, kunnen voorkomen

Blootstelling van behandelde varkens aan geïnfecteerde dieren, besmette terreinen, grond of weideland kan resulteren in een herinfectie, waardoor herbehandeling nodig kan zijn. Aangezien het effect van ivermectine op schurftmijten niet direct is, moet direct contact tussen behandelde en onbehandelde varkens gedurende ten minste één week na de behandeling worden vermeden. Aangezien neten niet door ivermectine worden aangetast en het maximaal drie weken kan duren voor ze uitkomen, kan herbehandeling noodzakelijk zijn.

De volgende situaties dienen vermeden te worden, omdat zij de ontwikkeling van resistentie bevorderen en uiteindelijk kunnen leiden tot ondoeltreffendheid van de behandeling:

- frequent en herhaald gebruik van anthelmintica van eenzelfde groep gedurende een langere periode,
- onderdosering, door onderschatting van het lichaamsgewicht, onjuiste toediening van het product of een niet of onjuist gekalibreerd doseerapparaat (indien van toepassing).

Vermoedelijke klinische gevallen van resistentie tegen anthelmintica moeten nader onderzocht worden door middel van geschikte tests (bijv. Faecal Egg Count Reduction Test). Wanneer het resultaat van de test(s) duidelijk wijst op een resistentie tegen een bepaald anthelminticum, moet een anthelminticum van een andere groep en met een andere werkingswijze worden toegediend.

Zieke dieren kunnen een verminderde eetlust en een veranderd drinkpatroon hebben en moeten, indien nodig, individueel gemonitord worden.

Een dierenarts dient advies te geven over een geschikt behandelingsschema en houderijsysteem om een doeltreffende bestrijding van parasieten te bewerkstelligen en de kans op resistentie ontwikkeling tegen anthelmintica te verkleinen.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

Tijdens het gebruik van het product mag u niet roken, drinken of eten.

Na gebruik uw handen wassen.

Het vermengen van het product met het voeder moet in een goed geventileerde ruimte gebeuren.

Vermijd contact met de huid en ogen. In geval van accidenteel contact, het gebied grondig spoelen met stromend kraanwater. Raadpleeg een arts als de oogirritatie aanhoudt.

Bijwerkingen

De effecten van GABA agonisten worden versterkt door ivermectine.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet op dit etiket worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de onverenigbaarheid, dient het middel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Het product kan in elk stadium aan drachtige of zogende zeugen worden toegediend. Dit product kan worden toegepast bij fokdieren.

Overdosering

Bij vermenging van het product in het voer van varkens in doseringen van 5 keer de aanbevolen dosis van 0,1 mg ivermectine per kg lichaamsgewicht gedurende 21 opeenvolgende dagen (3 keer de aanbevolen behandelingsperiode), werden geen aan de behandeling gerelateerde bijwerkingen waargenomen. Er is geen antidoot bepaald.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

MM/YYYY

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Niet bewaren boven 25°C.

Op een droge plaats bewaren

Bewaren in de oorspronkelijke buitenverpakking.

Houdbaarheid na verwerking in het voer: 8 weken als voer en 4 weken als voederbrokjes.

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Zeer gevaarlijk voor vissen en waterorganismen. Verontreinig oppervlaktewater of sloten niet met het product of gebruikte verpakkingen.. Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik

Op diergeneeskundig voorschrift

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

ECO Animal Health Europe Limited
6th Floor, South Bank House
Barrow Street
Dublin 4, D04 TR29
Ireland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Acme Drugs s.r.l.

Via Portella della Ginestra, 9/a,

Zona Industriale Corte Tegge,
42025 CAVRIAGO (RE),
Italy

Verderler:

Elanco Belgium,
Generaal Lemansstraat 55/3,
2018 Antwerpen,
België

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V315883

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

18. DE DATUM WAAROP DE TEKST VOOR HET LAATST IS HERZIEN
--

Mei 2025

OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootten: 333g, 5kg

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.