

# Imec 5 mg/ml pour-on solution for cattle

Nicht  
autorisiert

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Imec 5 mg/ml pour-on solution for cattle

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

Übergießen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Übergießen:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#)  
[finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Zulassungsdatum:**

9/03/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Safapac Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/5294397 1/2006

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/11/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0178/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.