

Acomec 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Myönnetty

- Ivermectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Acomec 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Kertavaleluun

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kertavaleluliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Kertavaleluun:

-

Nauta

- Meat and offal. 31 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Eco Animal Health Europe Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/09/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Acme Drugs S.r.l.
Safapac Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupnumero:

VPA22693/023/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/09/2004

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064311>