

CUMBO SPOT

Awtorizzat

- Ivermectin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

CUMBO SPOT

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Daniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Portugiż](#) [Norwegian](#)

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA01

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Litwan Olandiż Portugiż Rumen Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Romania

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Rumen

Disponibbli biss fi Rumen

Disponibbli biss fi Rumen

Disponibbli biss fi Rumen

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliz Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliz

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

13/02/2013

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Awtorità responsabli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

180155

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

22/10/2018

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.