

# Acomec 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Mhux  
awtorizzat

- Ivermectin

## Informazzjoni dwar il-prodott

**Isem tal-mediċina:**

Acomec 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

---

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu biex tferragħ

---

## Detalji tal-prodott

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni biex tferragħ

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu biex tferragħ:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 31 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

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

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

17/09/2004

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Safapac Limited

Acme Drugs S.r.l.

---

**Awtorità responsabli:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

VPA22693/023/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

1/11/2025

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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