

Fatromectin 5 mg/ml pour-on solution for cattle.

Autorisert

- Ivermectin

Product identification

Legemidlets navn:

Fatromectin 5 mg/ml pour-on solution for cattle.
QUALIMEC POUR-ON

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:**• storfe**

- Slakt. 31 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

10/02/2006

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Acme Drugs - S.r.l.
Safapac (Cambridge) Limited

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/7879631 9/2006

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

22/12/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0177/001

Gjeldende medlemsstater:

FR IT

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048700>