

# Acomec 10 mg/ml Solution for Injection

Geautoriseerd

- Ivermectin

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Acomec 10 mg/ml Solution for Injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 49 day

**• Schaap**

- Meat and offal. 42 day

**• Varken**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ierland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Marketing authorisation date:**

26/11/2004

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Battle, Hayward And Bower Limited

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Toelatingsnummer:**

VPA22693/024/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

26/11/2004

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064264>