

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Upoważniony

- Ivermectin

Product identification

Nazwa leku:

Ecomectin Pour-On Vet. 5 mg/ml pour-on, opløsning

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez polewanie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do polewania

Withdrawal period by route of administration:**Przez polewanie:****• Cattle**

- Meat and offal. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Meat and offal. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Meat and offal. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Meat and offal. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Meat and offal. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Meat and offal. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

7/06/2001

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Safapac (Cambridge) Limited

Acme S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

32404

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/06/2001

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055751>