

File downloaded on 2026-06-15

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

# Acomec 10 mg/ml Solution for Injection

Dopuszczony

- Ivermectin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Acomec 10 mg/ml Solution for Injection

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie podskórne:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 49 day

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 42 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 28 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/11/2004

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Battle Hayward And Bower Limited

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Numer pozwolenia:**

VPA22693/024/001

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/11/2004

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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