

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

Neautorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare pour-on

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție pour-on

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

**Administrare pour-on:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 31 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Safapac Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA22693/006/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/11/2025

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0177/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.