

# Promec 18.7 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Promec 18.7 mg/g Oral Paste for Horses

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Cal

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.70 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pastă orală

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

**Administrare orală:**

- 

**Cal**

- Carne și organe. 34 zi

---

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

QP54AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

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:**

Acme Drugs S.r.l.

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/07/2019

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Acme Drugs S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 61301/3004

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/06/2023

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0474/001

---

**State membre interesate:**

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

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

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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

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.

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0474001-promec-187-mgg-oral-paste-for-horses-en.pdf