

Ecomectin 6 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Oprávněný

- Ivermectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Ecomectin 6 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Ecomectin 6 mg/g Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Použitie zamiešaním do potravy:**

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Eco Animal Health Europe Limited

Dátum registrácie lieku:

28/04/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cod Beck Blenders Limited

Acme Drugs S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

1970

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/04/2010

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0195/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko Holandsko

Poľsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.