

Vetimec 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Oprávněný

- Ivermectin

Product identification

Názov lieku:

Imec 5 mg/ml pour-on solution for cattle

Vetimec 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na nalievanie

Withdrawal period by route of administration:**Použitie naliatím na kožu, srst':**

-

Cattle

- Meat and offal. 31 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Eco Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

29/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Safapac Limited

Acme Drugs S.r.l.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 13277/4023

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/11/2024

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0178/001

Dotknuté členské štáty:

Francúzsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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