

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection
VETOMECTIN 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Ovce
Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 42 day

-

Ovce

- Maso. 42 day

-

Prase

- Maso. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eco Animal Health Europe Limited

Datum registrace:

5/02/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4934184 5/2004

Datum změny stavu registrace:

5/02/2009

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0144/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko

Portugalsko Španělsko

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048722>