

# Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ikke  
autoriseret

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

---

**Administrationsvej:**

Pour-on anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Pour-on, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Pour-on anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 31 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/06/2001

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Safapac Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

BE-V226387

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/11/2025

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0108/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.