

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

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Futter:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Zulassungsdatum:**

27/04/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cod Beck Blenders Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

98/042/11-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/04/2011

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0195/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland Ungarn  
Italien Niederlande Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.