

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorisiert

- Ivermectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

Übergießen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Withdrawal period by route of administration:

Übergießen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

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

QP54AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

14/12/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Safapac Limited
ACME DRUGS

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22693/003/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/12/2000

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0108/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Italien Portugal

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048714>