

Ecomectin 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen Lösung zum übergiessen

Nicht
autorisiert

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ecomectin 5 mg/ml pour-on oplossing Pour-on oplossing

Ecomectin 5 mg/ml solution pour pour-on Solution pour pour-on

Ecomectin 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen Lösung zum übergiessen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Übergießen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergießen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Übergießen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

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

QP54AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

29/06/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Safapac Limited

Acme Drugs S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V226387

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/11/2025

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0108/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

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