

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Autorisiert

- Ivermectin

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Injektionslösung

**Withdrawal period by route of administration:****subkutane Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 42 day

**• Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 day

**• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 day

---

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

QP54AA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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](#)

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:**

1/01/1900

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA22693/001/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/1900

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0144/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Estland Frankreich Deutschland Griechenland Italien

Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000048713>