

# Ecomectin 10 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Ecomectin 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Ecomectin 10 mg/ml Solution injectable

Ecomectin 10 mg/ml Injektionslösung

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

29/03/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/03/2004

---

**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 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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)