

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

ECOMECTIN ενέσιμο διάλυμα 10MG/ML

### 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegulierung:**

Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

2/03/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

14796/03-03-2010/K-0150301

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/07/2021

---

**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

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