

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

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:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 49 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows, including pregnant dairy heifers, within 60 days of calving.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in lactating ewes producing milk for human consumption. Do not use in sheep which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of lambing.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP54AA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

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:

23/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400931.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

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