

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, injekcinis tirpalas

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:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

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:

17/12/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/06/1718/001-004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2009

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

RV1718.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048723>