

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Ecomectin 10 mg/ml solução injectável para bovinos, suíños e ovinos

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:

Portugal

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:

5/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51517

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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