

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:

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:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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:

27/07/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.
Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 61471/3000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2023

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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