

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Nicht
autorisiert

- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ecomectin Pour-On Vet. 5 mg/ml pour-on, opløsning

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Übergießen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Übergießen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

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

QP54AA01

Abgaberegulering:

Verfügbart kun i [tsjekkisk](#) [estnisk](#) [engelsk](#) [fransøisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [litauisk](#) [portugisisk](#) [rumænsk](#) [slovensk](#) [finsk](#) [svensk](#) [islandsk](#) [Norsk](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbart kun i [dansk](#)

Verfügbart kun i [dansk](#)

Verfügbart kun i [dansk](#)

Verfügbart kun i [dansk](#)

Verfügbart kun i [dansk](#)

Verfügbart kun i [dansk](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eco Animal Health Europe Limited

Zulassungsdatum:

7/06/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Safapac Limited

Acme S.r.l.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

32404

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/11/2025

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.