

Ecomectin 1% injekció A.U.V.

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ecomectin 1% injekció A.U.V.

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. 49 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:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

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:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

9/10/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/10/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet