

# Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle  
Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Unción dorsal continua

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

### Tiempo de espera por vía de administración:

**Unción dorsal continua:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 31 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/12/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Acme Drugs S.r.l.  
Safapac Limited

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA22693/003/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/12/2000

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0108/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Francia Alemania Grecia Italia Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048714>