

ECOMECTIN 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ECOMECTIN 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 42 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

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

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

8/03/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1551 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/01/2016

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0144/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Estonia Francia Alemania Grecia Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Portugal España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 10/04/2026

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado