

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ei
myönnetty

- Ivermectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Kertavaleluun

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kertavaleluliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Kertavaleluun:

-

Nauta

- Meat and offal. 31 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Eco Animal Health Europe Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/10/2025

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Safapac Limited
Acme Drugs S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

51461

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/11/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0108/001

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.