

Ecomectin 10 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ecomectin 10 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 42 day

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eco Animal Health Europe Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/03/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/03/2004

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0144/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Estonie France Allemagne Grèce Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 8/04/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 8/04/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/04/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.