

# VETOMECTIN 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Ivermectin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

VETOMECTIN 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:**

France

---

**Description des conditionnements:**

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:**

5/02/2004

---

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

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

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/4934184 5/2004

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/02/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 26/05/2023

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage