

VETOMECTIN 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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](#)

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:

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 20/04/2026

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 22/05/2023

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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