

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Autorisé

- Ivermectin

Product identification

Dénomination du médicament:

Ecomectin Pour-On Vet. 5 mg/ml pour-on, opløsning

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Pour-on

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour pour-on

Withdrawal period by route of administration:

Pour-on:**• Bovins**

- Viande et abats. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Viande et abats. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Viande et abats. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Viande et abats. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Viande et abats. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Viande et abats. 45 day

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

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

QP54AA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Danemark

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

7/06/2001

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Safapac (Cambridge) Limited

Acme S.r.l.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

32404

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/06/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055751>