

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Ivermectin

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

---

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Marktegund:**

Nautgripir

Sauðkind

Svín

---

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

31/12/1899

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA22693/001/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

31/12/1899

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0144/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía Lettland  
Litáen Lúxemborg Holland Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.