

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Þáttökulönd (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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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