

# Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ekki heimilað

- Ivermectin

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

---

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Marktegund:**

Nautgripir

---

**Leið stjórnslu:**

Til áhellingar

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Áhella, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til áhellingar:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 31 dagar

---

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

QP54AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Afturkallað

---

**Heimilað í:**

Portúgal

---

**Lýsing umbúða:**

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 fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

1/10/2025

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Safapac Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

51461

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/11/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0108/001

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.