

Ecomectin Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Heimilað

- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ecomectin Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

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

- Kjøtt og innmatur. 49 dagar

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

- Kjøtt og innmatur. 49 dagar

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

•

Sauðkind

- Kjøtt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjøtt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjøtt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjøtt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjøtt og innmatur. 45 dagar

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

•

Svín

- Kjøtt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 45 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 45 dagar

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

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

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eco Animal Health Europe Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

7/09/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Divasa Farmavic S.A.

Battle Hayward And Bower Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

19472

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/09/2000

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.