

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

Viðurkennt

- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til áhellingar:

-

Nautgripir

- 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

- 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 [Danish](#)

Aðeins fáanlegt í [Danish](#)

Aðeins fáanlegt í [Danish](#)

Aðeins fáanlegt í [Danish](#)

Aðeins fáanlegt í [Danish](#)

Aðeins fáanlegt í [Danish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eco Animal Health Europe Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

7/06/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Safapac Limited

Acme S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

32404

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/06/2001

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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