

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 42 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/01/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00595

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/01/2004

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0144/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Estonia Francia Germania Grecia Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.