

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:

Lussemburgo

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:

29/03/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V 920/04/02/0791

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2004

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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