

# 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:**

**Usi sottocutanei:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 42 giorni

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorni

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorni

---

**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:**

Portogallo

---

**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:**

5/04/2004

---

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

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

51517

---

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

2/02/2023

---

**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.

File combinato di tutti i documenti

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