

# ECOMECTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Awtorizzat

- Ivermectin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

ECOMECTIN 10 mg/ml injekčný roztok

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu għal taħt il-ġilda:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 49 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

**Sheep**

- Meat and offal. 42 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

**Pig**

- Meat and offal. 28 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi Slovakk

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

### **Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

### **Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

### **Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

2/05/2002

---

### **Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Divasa Farmavic S.A.

---

### **Awtorità responsabli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/027/02-S

---

### **Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

2/05/2002

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.