

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Mhux
awtorizzat

- Ivermectin

Product identification

Isem tal-mediċina:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Ges-o-mec 10 mg/ml oplossing voor injectie

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 42 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

12/01/2007

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 10445

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/11/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0144/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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