

Ecomectin 1% injekció

Autorisert

- Ivermectin

Product identification

Legemidlets navn:

Ecomectin 1% injekció

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. 49 dag

- **sau**

- Slakt. 42 dag

- **gris**

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Available in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Hungarian](#)

Tilgjengelig bare i [Hungarian](#)

Tilgjengelig bare i [Hungarian](#)

Tilgjengelig bare i [Hungarian](#)

Tilgjengelig bare i [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

9/10/2003

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/10/2003

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078271>