

# Imec 10 mg/ml Solution for Injection

Toegelaten

- Ivermectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Imec 10 mg/ml Solution for Injection

Ecomectin 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Varken

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 49 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 42 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

13/06/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

402751.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/06/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0178/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Frankrijk Duitsland Italië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.