

# Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ikke  
autorisert

- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Påhelling

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
5.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Påhellingsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Påhelling:**

- 

**storfe**

- Slakt. 31 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/12/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Safapac Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA22693/003/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/11/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0108/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.