

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 42 dag

-

sau

- Slakt. 42 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

18/06/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

103640

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2004

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0144/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE EE FR DE EL IT LV LT LU NL PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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