

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection  
ECOMECTIN, 10 mg/ml, injeksjonis tirpalas

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

**Målarter:**

storfe  
sau  
gris

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [English](#)  
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:**

LT

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## 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:**

17/12/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/06/1718/001-004

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/09/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

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

RV1718.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048723>