

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Ikke
autorisert

- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin
- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ecomectin Pour-On Vet. 5 mg/ml pour-on, opløsning

Ecomectin Pour-On Vet. pour-on, opløsning 5 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

storfe

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet lækning

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet lækning

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet lækning

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

- Slakt. 45 dag

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning

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:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eco Animal Health Europe Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/06/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Safapac Limited

Acme S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

32404

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/11/2025

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

Dokumenter

Preparatomtale

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