

Ecomectin 6 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ecomectin 6 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Ecomectin Premix voor gemedicineerd voer

Ecomectin Prémélange médicamenteux

Ecomectin Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

6.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Pig

- Meat and offal. 12 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Eco Animal Health Europe Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

31/03/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cod Beck Blenders Limited

ACME DRUGS

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V315883

Data da alteração do estado de autorização:

31/03/2008

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0195/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Chipre República Checa França Grécia Hungria Itália Países Baixos
Polónia Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.