

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de Segurança por via de administração:**Unção contínua:**

-

Cattle

- Meat and offal. 31 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eco Animal Health Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/08/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Acme Drugs S.r.l.

Safapac Limited

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 13277/4021

Data de alteração do estado de autorização:

30/07/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0108/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Grécia Itália Portugal

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048744>