

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

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:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 49 dia
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating cows producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows, including pregnant dairy heifers, within 60 days of calving.

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating ewes producing milk for human consumption. Do not use in sheep which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of lambing.

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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:

23/06/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400931.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

12/02/2012

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0144/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Estónia França Alemanha Grécia Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet