

# Ecomectin 10 mg/ml solução injectável para bovinos, suínos e ovinos

Authorised

- Ivermectin

## Product identification

### Nome do medicamento:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Ecomectin 10 mg/ml solução injectável para bovinos, suínos e ovinos

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em English

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română slovenščina svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

---

### Via de administração:

Via subcutânea

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em English  
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subcutaneous use:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 42 dia

- **Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 28 dia

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QP54AA01

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em English italiano latviešu norsk

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Marketing authorisation date:**

5/04/2004

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.  
Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

51517

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/02/2023

---

**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

Disponível apenas em English français svenska íslenzkan norsk

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### **Resumo das características do medicamento**

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

### **Combined File of all Documents**

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048752>