

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

Autorizado

- 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 [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Product details

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 42 dia

- **Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

- **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:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **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](#)

---

## Additional information

**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:**

5/04/2004

---

**Locais de fabrico para a 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 [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[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>