

Ecomectin 18.7 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nome do medicamento:

Ecomectin 18.7 mg/g Oral Paste for Horses

Ivermax 18.7 mg/g Pasta voor oraal gebruik

Ivermax 18.7 mg/g Pâte orale

Ivermax 18.7 mg/g Paste zum Einnehmen

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:****. Horse**

- Meat and offal. 34 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

19/05/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Acme Drugs - S.r.l.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V318202

Data de alteração do estado de autorização:

19/05/2008

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0206/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Países Baixos Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048728>