

# Ecomectin 6 mg/g Oral Powder for pigs

Autorizat

- Ivermectin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Ecomectin 6 mg/g Oral Powder for pigs

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 12 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/08/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Acme Drugs S.r.l.

Cod Beck Blenders Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

401930.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/01/2016

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0235/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.