

# Ecomectin 6 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Oprávněný

- Ivermectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Ecomectin 6 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie zamiešaním do potravy:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 12 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

17/07/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Cod Beck Blenders Limited  
Acme Drugs S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

1905 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/01/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0195/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko Holandsko  
Poľsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.