

# Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Oprávněný

- Ivermectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Ecomectin 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie naliatím na kožu, srst':**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 31 day

---

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

QP54AA01

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Taliancko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

18/06/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Safapac Limited

Acme Drugs S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

103586

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/06/2004

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0108/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Francúzsko Nemecko Grécko Taliansko Portugalsko

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.