

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Ima dovoljenje za
promet

- Ivermectin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection
ECOMECTIN 10 MG/ML

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v angleščina
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 42 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP54AA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonsščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v angleščina
Na voljo samo v angleščina
Na voljo samo v angleščina
Na voljo samo v angleščina
Na voljo samo v angleščina
Na voljo samo v angleščina

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v angleščina francoščina hrvaščina italijanščina latvijščina finščina švedščina islandščina Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v angleščina italijanščina latvijščina Norwegian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Eco Animal Health Europe Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

18/06/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

103640

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/06/2004

Referenčna država članica:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Številka postopka:

IE/V/0144/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina finščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#)
[italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#)
[Norwegian](#)

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#)
[hrvaščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#)
[Norwegian](#)

Na voljo samo v [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [litovščina](#) [portugalščina](#)
[švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.