

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000048739>

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Godkänd

- Ivermectin

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Får

Svin

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 42 dygn

•

**Får**

- Meat and offal. 42 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 28 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Godkännandedatum:**

23/06/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

400931.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

12/02/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0144/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Estland Frankrike Tyskland Grekland Italien Lettland

Litauen Luxemburg Nederländerna Portugal Spanien

Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.