

# Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection

Auktoriserad

- Ivermectin

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

Ecomectin 10 mg/ml Solution for Injection  
ECOMECTIN, 10 mg/ml, injektionslösning

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Får

Svin

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

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

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:****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

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Litauen

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Marketing authorisation date:**

17/12/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

LT/2/06/1718/001-004

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/09/2009

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

IE/V/0144/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Estland Frankrike Tyskland Grekland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Nederländerna Portugal Spanien

Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Documents

Produktresumé

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

RV1718.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048723>