

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Разрешен

- Ivermectin
- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорална паста

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

кон

- Meat and offal. 30 day

Bør ikke anvendes til hopper, der leverer mælk til konsum.

- Meat and offal. 30 day

Bør ikke anvendes til hopper, der leverer mælk til konsum.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

11/01/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 9843

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/02/2022

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

DK/V/0102/001

Засегната държава членка:

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

PI Virbalan.pdf