

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Registrováno

- Ivermectin
- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální pasta

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kůň

- Maso. 30 day Bør ikke anvendes til hopper, der leverer mælk til konsum.
- Maso. 30 day Bør ikke anvendes til hopper, der leverer mælk til konsum.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

9/09/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/7101113 0/2004

Datum změny stavu registrace:

19/03/2013

Referenční členský stát:

Dánsko

Číslo procedury:

DK/V/0102/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Finsko Francie Německo Řecko Irsko Itálie Lucembursko
Nizozemsko Norsko Portugalsko Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

PI Virbalan.pdf