

# Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Eco Animal Health Europe Limited

---

**Zulassungsdatum:**

25/02/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 920/04/02/0792

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/07/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0145/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande  
Portugal Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.