

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorisiert

- Ivermectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.
VECTIMEC 10 MG/ML

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Schaf
Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:
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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

4/03/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103639

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2008

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0145/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande
Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048704>