

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Zugelassen

- Ivermectin
- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP54AA01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

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

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 französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

9/09/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7101113 0/2004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2013

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0102/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Irland
Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal Spanien Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

PI Virbalan.pdf