

# Eraquell

Zugelassen

- Ivermectin
- Ivermectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Eraquell

---

### 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

16/01/2001

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

400496.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/06/2011

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

PI Virbalan.pdf