

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nombre del medicamento:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.
Ivermax 10 mg/ml oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Ovino
Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 49 Día

• Ovino

- Meat and offal. 42 Día

• Porcino

- Meat and offal. 28 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

12/01/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10446

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/01/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0145/001

Estados miembros afectados:

Francia Alemania Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048707>