

# Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Autorizado

- Ivermectin
- Ivermectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

18.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

18.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 30 Día

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

- Meat and offal. 30 Día

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

12/06/2001

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número de autorización:**

51360

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/05/2026

---

### **Estado miembro de referencia:**

Dinamarca

---

### **Número de procedimiento:**

DK/V/0102/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Finlandia Francia Alemania Grecia Irlanda Italia  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

PI Virbalan.pdf