

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eco Animal Health Europe Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/03/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

14797/03-03-2010/K-0164701

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/07/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0145/001

États membres concernés:

France Allemagne Grèce Hongrie Italie Luxembourg Pays-Bas Portugal
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.