

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Autorisé

- Ivermectin
- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 30 day

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

- Viande et abats. 30 day

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

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

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/12/1999

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

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

30281

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/12/1999

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0102/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Finlande France Allemagne Grèce Irlande Italie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Espagne Suède
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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

PI Virbalan.pdf