

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:

Luxembourg

Disponible en:

Luxembourg

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

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:

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:

10/09/2001

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

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 859/00/12/0672

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/09/2001

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

PI Virbalan.pdf