

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorizzato

- Ivermectin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Usso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 49 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V 920/04/02/0792

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2009

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0145/001

Stati membri interessati:

Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048705>