

# Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Autorizzato

- Ivermectin
- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

18.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

18.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Pasta per uso orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

---

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

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/09/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7101113 0/2004

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/03/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Danimarca

---

**Numero di procedura:**

DK/V/0102/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda Italia

Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Spagna Svezia

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

PI Virbalan.pdf