

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorisert

- Ivermectin

Product identification

Legemidlets navn:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.
VECTIMEC 10 MG/ML

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
sau
gris

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- **storfe**

- Slakt. 49 dag

- **sau**

- Slakt. 42 dag

- **gris**

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

4/03/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

103639

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/03/2008

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0145/001

Gjeldende medlemsstater:

FR DE EL HU IT LU NL PT ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048704>