

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.
Vetimec 10 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
sau
gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 49 dag

-

sau

- Slakt. 42 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eco Animal Health Europe Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/01/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

2140/X/07 MgSzH-ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/01/2007

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0145/001

Gjeldende medlemsstater:

FR DE EL HU IT LU NL PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048703>