

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

4/03/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

103639

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/03/2008

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

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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