

# Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Autorisert

- Ivermectin
- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hest

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

18.70 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

18.70 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Oralpasta

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**hest**

- Slakt. 30 dag Bør ikke anvendes til hopper, der leverer mælk til konsum.

- Slakt. 30 dag Bør ikke anvendes til hopper, der leverer mælk til konsum.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Virbac

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

3/12/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

30281

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/12/1999

---

**Referanse medlemsstat:**

DK

---

**Prosedyrenummer:**

DK/V/0102/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE FI FR DE EL Irland IT LU NL NO PT ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

PI Virbalan.pdf