

## Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Autorizado

- Ivermectin
- Ivermectin

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Eraquell Pasta voor oraal gebruik

Eraquell Pâte orale

Eraquell Paste zum Einnehmen

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

18.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

18.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pasta oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 30 dia

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

- Meat and offal. 30 dia

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Disponibilidade:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

10/09/2001

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

BE-V226606

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

10/09/2001

---

### **Estado-Membro de referência:**

Dinamarca

---

### **Número de procedimento:**

DK/V/0102/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Finlândia França Alemanha Grécia Irlanda Itália  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

PI Virbalan.pdf