

ERAQUELL 18.7 mg/g Oral Paste

Autorizado

- Ivermectin
- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ERAQUELL 18.7 mg/g Oral Paste

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:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

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:

15/04/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10988/104/001

Data da alteração do estado de autorização:

15/04/2016

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

Documentos

PI Virbalan.pdf