

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:

Suécia

Disponibilidade:

Suécia

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:

20/04/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

16556

Data da alteração do estado de autorização:

20/04/2001

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

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PI Virbalan.pdf