

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000048654>

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

- Ivermectin

Oprávnenny

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Qualimec 10 mg/ml Solution for Injection.

Účinná látka:

- Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

- Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)
10.00
milligram(s)

/
1.00
millilitre(s)

Lieková forma:

- Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

- Subkutánne použitie
 - Cattle
 - Meat and offal
49
day
 - Sheep
 - Meat and offal
42
day
 - Pig
 - Meat and offal
28
day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QP54AA01

Právny stav dodávky:

- Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Nemecko

Opis balenia:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

- Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Eco Animal Health Europe Limited

Dátum registrácie lieku:

- 23/06/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

- Produlab Pharma B.V.
- Divasa Farmavic S.A.

Zodpovedný orgán:

- Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

- 400933.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 12/02/2012

Referenčný členský štát:

- Írsko

Číslo postupu:

- IE/V/0145/001

Dotknuté členské štáty:

- Francúzsko
- Nemecko
- Grécko
- Maďarsko
- Taliansko
- Luxembursko
- Holandsko
- Portugalsko
- Španielsko
- Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Informácie o produkte

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(2\)](#)

Nemecky (PDF)

Publikované na: 19/12/2024

[Stiahnuť](#)

English (PDF)

Publikované na: 23/11/2025

[Stiahnuť](#)

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

Nemecky (PDF)

Publikované na: 19/12/2024

[Stiahnuť](#)

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

English (PDF)

Publikované na: 23/11/2025

[Stiahnuť](#)