

# Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Oprávněný

- Ivermectin
- Ivermectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lieková forma:**

Perorálna pasta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 30 day

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

- Meat and offal. 30 day

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Belgicko

---

**Dostupné v:**

Belgicko

---

**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](#)

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

### **Dátum registrácie lieku:**

10/09/2001

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Číslo registrácie:**

BE-V226606

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/09/2001

---

### **Referenčný členský štát:**

Dánsko

---

### **Číslo postupu:**

DK/V/0102/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko Talianko  
Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Španielsko Švédsko

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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

PI Virbalan.pdf