

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Godkänd

- Ivermectin
- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Eraquell 18.7 mg/g Oral Paste

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oral pasta

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

•

Häst

- Meat and offal. 30 dygn

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

- Meat and offal. 30 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

16/11/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 05653/3013

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/10/2024

Referensmedlemsstat:

Danmark

Procedurnummer:

DK/V/0102/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Finland Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien
Luxemburg Nederländerna Norge Portugal Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

PI Virbalan.pdf