

# 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 veterinærkod (ATCvet-kod):**

QP54AA01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Danmark

---

**Tillgänglig i:**

Danmark

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

---

## 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:**

3/12/1999

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

30281

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/12/1999

---

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

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

PI Virbalan.pdf