

Eraquell vet. 18,7 mg/g Oral pasta

Godkänd

- Ivermectin
- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Eraquell vet. 18,7 mg/g Oral pasta

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

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:

20/04/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

16556

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/04/2001

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

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

PI Virbalan.pdf