

IVERMECTIN AND CLORSULON 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Autorizovaný

- Ivermectin
- Clorsulon

Product identification

Název léčivého přípravku:

Virbamec Super Solution For Injection

IVERMECTIN AND CLORSULON 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle
Virbac

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Maso. 66 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP54AA51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

17/09/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

VIRBAC

Odpovědný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 05653/4205

Datum změny stavu registrace:

15/08/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0595/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Německo Řecko Itálie
Lucembursko Nizozemsko Portugalsko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048172>