

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Autorizovaný

- Ivermectin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Virbamec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Virbamec 1% 10 mg/ml Injektionslösung

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Ovce

Prase

Skot

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Ovce**

- Maso. 45 day
- Mléko. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Mléko. no withdrawal period

Do not use in sheep which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of lambing

• **Prase**

- Maso. 35 day

• **Skot**

- Maso. 49 day
- Mléko. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Mléko. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows, including pregnant dairy heifers, within 60 days of calving

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

21/11/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

VIRBAC

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V277216

Datum změny stavu registrace:

23/07/2018

Generic of:

[600000086014](#)

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

Documents

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074501>