

# Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Autoriseret

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Får

Svin

Kvæg

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

•

**Får**

- Meat and offal. 45 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milk. no withdrawal period

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

•

**Svin**

- Meat and offal. 35 dag

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 49 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Virbac

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

21/11/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

BE-V277216

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/07/2018

---

**Generic of:**

600000086014

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.