

# VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Autorisiert

- Ivermectin

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml  
VIRBAMEC POUR ON

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Übergießen

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Topical use:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Frankreich

---

**Available in:**

Frankreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

3/05/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

VIRBAC

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4944897 1/2004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/05/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0499/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Frankreich Deutschland Luxemburg Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050729>