

Virbamec 1% 10 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Virbamec 1% 10 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 45 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milch. no withdrawal period

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 49 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milch. no withdrawal period

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

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

QP54AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

21/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V277216

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2018

Generic of:

600000086014

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

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)