

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

Εξουσιοδοτημένο

- Ivermectin

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Virbamec Pour-On bovins 5 mg/ml Pour-on oplossing

Virbamec Pour-On bovins 5 mg/ml Solution pour pour-on

Virbamec Pour-On bovins 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Επίχυση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα επίχυσης

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Επίχυση:**

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP54AA01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Additional information

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Virbac

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/08/2005

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
VIRBAC

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
BE-V275055

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**  
29/08/2005

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**  
IE/V/0499/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Κροατικά  
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian  
Διατίθεται μόνο σε Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050723>