

IVERMECTIN AND CLORSULON 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Autorizado

- Ivermectin
- Clorsulon

Product identification

Nombre del medicamento:

Virbamec Super Solution For Injection

IVERMECTIN AND CLORSULON 10 mg/ml / 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle Virbac

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 66 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#)
[Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

17/09/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 05653/4205

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/08/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0595/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Grecia Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048172>