

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Withdrawal period by route of administration:**Unción dorsal continua:****• Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

29/08/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

VIRBAC

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V275055

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/08/2005

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0499/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Luxemburgo Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Prospecto

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

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