

VIRBAMEC

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VIRBAMEC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Bovino de carne

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Bovino de carne

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

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

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

28/11/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/11/2003

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

Documentos

Combined File of all Documents

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