

Virbamec Solução Injetável para Bovinos, Ovinos e Suínos

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nombre del medicamento:

Virbamec Solução Injetável para Bovinos, Ovinos e Suínos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 49 Día

Não é permitida a utilização em vacas produtoras de leite para consumo humano. Não utilizar em vacas leiteiras secas, incluindo novilhas leiteiras gestantes, nos 60 dias anteriores ao parto.

• Ovino

- Meat and offal. 28 Día

Não permitida a administração em fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano

• Porcino

- Meat and offal. 28 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponível unicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponível unicamente en [Portuguese](#)

Disponível unicamente en [Portuguese](#)

Disponível unicamente en [Portuguese](#)

Disponível unicamente en [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Virbac France

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51324

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/05/2015

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093371>