

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

sertés

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Subcutan alkalmazás:**

•

juh

- Meat and offal. 45 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milk. no withdrawal period

Do not use in sheep which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of lambing

•

sertés

- Meat and offal. 35 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 49 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milk. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows, including pregnant dairy heifers, within 60 days of calving

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/11/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V277216

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/07/2018

Generic of:

600000086014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.