

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Virbamec 5 mg/ml Solução para unção contínua para bovinos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til áhellingar:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

31/07/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51416

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0499/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Frakkland Þýskaland Lúxemborg Portúgal Spánn

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.