

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Autorizzato

- Ivermectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 45 giorno
- latte. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- latte. no withdrawal period

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 35 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 49 giorno
- latte. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/11/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V277216

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2018

Generic of:

[600000086014](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.