

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Autorizzato

- Ivermectin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Virbamec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Virbamec 1% 10 mg/ml Injektionslösung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

• **Ovino**

- carne e visceri. 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**

- carne e visceri. 35 giorno

• **bovini**

- carne e visceri. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione 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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074501>