

# 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](http://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>