

# Virbamec Solução Injectável para Bovinos, Ovinos e Suínos

Geautoriseerd

- Ivermectin

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Virbamec Solução Injectável para Bovinos, Ovinos e Suínos

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 49 day

Não é permitida a utilização em vacas produtoras de leite para consumo humano. Não utilizar em vacas leiteiras secas, incluindo novilhas leiteiras gestantes, nos 60 dias anteriores ao parto.

**• Schaap**

- Meat and offal. 28 day

Não permitida a administração em fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano

**• Varken**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA01

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

**Status toelating:**

Valid

**Authorised in:**

Portugal

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Virbac France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Toelatingsnummer:**

51324

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

1/05/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093371>