

VIRBAMEC 10 mg/ml injectable solution for cattle

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VIRBAMEC 10 mg/ml injectable solution for cattle

Virbamec, 10mg/ml Injektionslösung für Rinder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption. Do not use in non lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving.

- Slakt. 49 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/04/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400198.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/11/2010

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0104/002

Gjeldende medlemsstater:

FR LU ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.