

VIRBAMEC 10MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Dopuszczony

- Ivermectin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VIRBAMEC 10MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 49 day

να μη χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση ή σε έγκυες αγελάδες έως 60 ημέρες πριν τον τοκετό

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

να μη χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε προβατίνες για 60 ημέρες πριν τον τοκετό, όταν το γάλα τους προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/10/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

61763/05-09-2012/K-0124401

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/11/2020

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.