

# Virbamec Super Solution For Injection

Autorizado

- Ivermectin
- Clorsulon

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Virbamec Super Solution For Injection

Virbamec F 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Virbamec F 10 mg/ml Solution injectable

Virbamec F 10 mg/ml Injektionslösung

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

# Detalhes do medicamento veterinário

## **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

## **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

## **Intervalo de segurança por via de administração:**

### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 66 dia
- 

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA51

---

## **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

## **Estado da autorização:**

Autorizado

---

## **Autorizado em:**

Bélgica

---

## **Disponibilidade:**

Bélgica

---

## **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/08/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V274951

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/02/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0595/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica França Itália Países Baixos Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.