

Virbamec 5 mg/ml Solução para unção contínua para bovinos

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Virbamec 5 mg/ml Solução para unção contínua para bovinos

Substância ativa:

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:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de segurança por via de administração:**Unção contínua:**

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

31/07/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51416

Data da alteração do estado de autorização:

15/07/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0499/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Luxemburgo Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.

Combined File of all Documents