

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Autorizado

- Ivermectin

Product identification

Nome do medicamento:

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Virbamec Pour-On bovins 5 mg/ml Pour-on oplossing

Virbamec Pour-On bovins 5 mg/ml Solution pour pour-on

Virbamec Pour-On bovins 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#)

[Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso tópico

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de Segurança por via de administração:**Uso tópico:****. Cattle**

- Meat and offal. 28 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

29/08/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V275055

Data de alteração do estado de autorização:

29/08/2005

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0499/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Luxemburgo Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050723>