

VIRBAMEC 10 mg/ml injectable solution for cattle

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VIRBAMEC 10 mg/ml injectable solution for cattle

Virbamec, 10mg/ml Injektionslösung für Rinder

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:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Cattle

- Milk. 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.

- Meat and offal. 49 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

17/04/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Virbac

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400198.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

3/11/2010

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0104/002

Estados-Membros envolvidos:

França Luxemburgo Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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