

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Virbamec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Virbamec 1% 10 mg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Oaie

- Carne și organe. 45 zi
- Lapte. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Lapte. no withdrawal period

Do not use in sheep which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of lambing

-

Porc

- Carne și organe. 35 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 49 zi
- Lapte. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Lapte. no withdrawal period

Do not use in non-lactating dairy cows, including pregnant dairy heifers, within 60 days of calving

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

21/11/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V277216

Data modificării statusului autorizației:

23/07/2018

Generic of:

600000086014

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.