

VIRBAMEC 10MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VIRBAMEC 10MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

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:

-

Bovine

- Carne și organe. 49 zi

na nu χορηγείται σε αγελάδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση ή σε έγκυες αγελάδες έως 60 ημέρες πριν τον τοκετό

-

Oaie

- Carne și organe. 42 zi

na nu χορηγείται σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση. Να nu χορηγείται σε προβατίνες για 60 ημέρες πριν τον τοκετό, όταν το γάλα τους προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic therapeutic 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:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

22/10/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

61763/05-09-2012/K-0124401

Data modificării statusului autorizației:

30/11/2020

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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