

VIRBAMEC Pour-On solution for cattle 5 mg/ml

Oprávněný

- Ivermectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na nalievanie

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie naliatím na kožu, srst':

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

29/08/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V275055

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/08/2005

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0499/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Francúzsko Nemecko Luxembursko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.