

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Pooblaščno

- Ivermectin

Product identification

Ime zdravila:

Virbamec 1% 10 mg/ml Solution injectable

Virbamec 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Virbamec 1% 10 mg/ml Injektionslösung

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

• **Sheep**

- Meat and offal. 45 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milk. no withdrawal period

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

• **Pig**

- Meat and offal. 35 day

• **govedo**

- Meat and offal. 49 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP54AA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

VIRBAC

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

BE-V277216

Datum spremembe statusa dovoljenja:

23/07/2018

Generic of:

600000086014

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

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074501>