

BIMECTIN PLUS 10/100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Разрешен

- Ivermectin
- Clorsulon

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BIMECTIN PLUS 10/100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

BIMECTIN PLUS, 10/100 mg, soluție injectabilă pentru bovine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 66 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Do not use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA51

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bimeda Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

17/02/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bimeda Animal Health Limited

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

190029

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/06/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0337/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.