

BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, suine

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, suine

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 49 day

Nu este permisă administrarea la animalele în lactație ce produc lapte pentru consumul uman

-

овца

- Meat and offal. 21 day

Nu este permisă administrarea la animalele în lactație ce produc lapte pentru consumul uman

-

свиня

- Meat and offal. 28 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

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 Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

24/01/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

120024

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/05/2025

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.