

# BIOMEC, 10mg/ml, Injekční roztok

Разрешен

- Ivermectin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

BIOMEC, 10mg/ml, Injekční roztok

---

**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
- Milk. no withdrawal period

Непoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

•

**овца**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Непoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

•

**свиня**

- Meat and offal. 28 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QP54AA01

---

**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 Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки  
Налично само в Чешки

---

## 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:**

Bioveta a.s.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

20/12/2007

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

### **Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

96/057/07-C

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/11/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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