

# БИОМЕСТИН 1%, 10 mg/mL, отопина за инјекцију за говеда, овце и свиње

Разрешен

- Ivermectin

## Идентификација на продукта

### Име на лекарството:

БИОМЕСТИН 1%, 10 mg/mL, отопина за инјекцију за говеда, овце и свиње

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предначначен продукта:

говеда

овца

свиња

### 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

Ne smije se primjenjivati kravama i ovcama čije se mlijeko koristi za hranu ljudi.

- 

**овца**

- Meat and offal. 42 day

Ne smije se primjenjivati kravama i ovcama čije se mlijeko koristi za hranu ljudi.

- 

**свиня**

- Meat and offal. 28 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Croatia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/01/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

UP/I-322-05/22-01/676

---

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

9/06/2023

---

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.