

BIOMECTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Registrováno

- Ivermectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BIOMECTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 28 day

Do not use in animals which milk is produced for human consumption.

-

Ovce

- Maso. 28 day

Do not use in animals which milk is produced for human consumption.

-

Prase

- Maso. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v Slovak

Dostupné pouze v Slovak

Dostupné pouze v Slovak

Dostupné pouze v Slovak

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol s.r.o.

Datum registrace:

30/05/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/0074/97-S

Datum změny stavu registrace:

30/05/1997

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014303>