

# BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

Autoriseret

- Abamectin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Hest, ikke beregnet til konsum

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

Nu se administrează la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

- 

**Får**

- Meat and offal. 21 dag

Nu se administrează la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Biovet AD

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

27/06/2001

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

140010

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/09/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.