

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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