

BULMECTIN 0,2% medicated premix for cattle, sheep and horses

Autoriseret

- Abamectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

БУЛМЕКТИН 0.2% медикаментозен премикс за говеда, овце и коне
BULMECTIN 0,2% medicated premix for cattle, sheep and horses

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Får
Hest

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i foder:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 21 dag

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактираци крави, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактираци овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Hest

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biovet AD

Dato for markedsføringstilladelse:

14/03/2012

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1728

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/03/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092132>