

BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

Autorisiert

- Abamectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

•

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA02

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

27/06/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

140010

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/01/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014465>