

# Bimectin vet 10 mg/ml, solution for injection

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Bimectin vet 10 mg/ml, solution for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Rentier

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

Lactating cows producing milk for human consumption should not be treated. Dry cows and heifers should not be treated within 60 days prior to calving.

•

**Rentier**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag \_

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag \_

---

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

QP54AA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zulassungsdatum:**

9/03/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

15652

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/03/2001

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Schweden

---

**Verfahrensnummer:**

SE/V/0111/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Finnland

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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