

Bimectin, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja lammastele

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bimectin, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja lammastele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 49 Tag
- Milch. no withdrawal period

Mitte manustada lakteerivatele loomadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte manustada kinni jäetud lehmadele k.a tiinetele lehmadele 60 päeva enne poegimist.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. no withdrawal period

Mitte manustada lakteerivatele lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte manustada 60 päeva enne poegimist lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP54AA01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

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:

12/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1568

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/07/2009

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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