

# BIOMEK, 10mg/ml, Injekční roztok

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

BIOMEK, 10mg/ml, Injekční roztok

---

**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:**

Injektionslösung

---

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

•

**Rind**

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

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

•

**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:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch

---

## 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:**

Bioveta a.s.

---

### **Zulassungsdatum:**

20/12/2007

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

96/057/07-C

---

## Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2012

---

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

Packungsbeilage

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.