

BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheeps and horses

Zugelassen

- Abamectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheeps and horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Pferd

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Futter:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Да не се прилага при коне, чиито месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора

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

QP54AA02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch
Verfügbar nur in bulgarisch
Verfügbar nur in bulgarisch
Verfügbar nur in bulgarisch
Verfügbar nur in bulgarisch
Verfügbar nur in bulgarisch
Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Zulassungsdatum:

15/03/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1999

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/03/2006

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.

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.