

# Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Nicht  
autorisiert

- Ivermectin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schaf

Rind

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:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā. Nelietot grūsnēm dzīvniekiem, ja šo dzīvnieku pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā. Nelietot grūsnēm dzīvniekiem, ja šo dzīvnieku pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot govīm 28 dienas pirms gaidāmajām dzemdībām.

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

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

QP54AA01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

26/12/1996

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/96/0466

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/05/2026

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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