

BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

Autorizado

- Abamectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 21 Día

Nu se administrează la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

Nu se administrează la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA02

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet AD

Fecha de autorización de comercialización:

27/06/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140010

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/09/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.