

# BREMAMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

BREMAMECTIN 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 49 Día

Do not administered the product to cattle and sheep that produce milk for human consumption.

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 28 Día

Do not administered the product to cattle and sheep that produce milk for human consumption.

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

---

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

QP54AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible 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](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Alivira Animal Health Limited

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

14/06/2006

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número de autorización:**

250167

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/12/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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