

Bimectin vet 10 mg/ml, solution for injection

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bimectin vet 10 mg/ml, solution for injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Renos

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

Lactating cows producing milk for human consumption should not be treated. Dry cows and heifers should not be treated within 60 days prior to calving.

•

Renos

- Meat and offal. 28 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

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

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

9/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

15652

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/03/2001

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0111/001

Estados miembros afectados:

Finlandia

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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