

# 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Finlandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible 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:**

25/11/2001

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

16727

---

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

25/11/2001

---

**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](http://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.