

Bimectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bimectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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

Nelietot laktējošām govīm, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot nelaktējošām piena govīm, tostarp grūsnām piena telēm 60 dienu laikā pirms dzemdībām.

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

Nelietot laktējošām aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot aitām 60 dienu laikā pirms dzemdībām, ja pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

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:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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:

27/09/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/07/1703

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2007

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.