

BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

Valtuutettu

- Abamectin

Product identification

Lääkkeen nimi:

BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Nauta

Lammas

Hevonen (elintarviketuotannosta poissuljettu)

Antoreitti:

Suun kautta

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Withdrawal period by route of administration:

Suun kautta:

• **Nauta**

- Meat and offal. 21 day

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

• **Lammas**

- Meat and offal. 21 day

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

• **Hevonen (elintarviketuotannosta poissuljettu)**

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QP54AA02

Toimituksen oikeudellinen asema:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Saatavissa vain [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain English Italian

Myyntiluvan haltija:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

28/06/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Biovet J.S.C.

Vastuullinen viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntiluvan numero:

140010

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/01/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014465>