

BIAMINTHIC 5 %

Autorisé

- Levamisole

Product identification

Dénomination du médicament:

BIAMINTHIC 5 %

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Mouton

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
43.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:****• Bovins**

- Viande et abats. 3 day

Lait : En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

• Poultry

- Viande et abats. 3 day

Œufs : En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

• Porc

- Viande et abats. 3 day

• Mouton

- Viande et abats. 3 day

Lait : En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AE01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Bidon de 5 L
Flacon de 250 mL
Bidon de 1 L

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratoire Biard

Marketing authorisation date:

14/02/1986

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratoires Biové

Autorité responsable:

ANSES

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4861885 6/1986

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/02/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039243>