

Bimectin, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja lammastele

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bimectin, 10 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja lammastele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day
- Lait. no withdrawal period

Mitte manustada lakteerivatele loomadele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte manustada kinni jäetud lehmadele k.a tiinetele lehmadele 60 päeva enne poegimist.

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day
- Lait. no withdrawal period

Mitte manustada lakteerivatele lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks. Mitte manustada 60 päeva enne poegimist lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

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

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bimeda Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/07/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1568

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/07/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.