

# BIOMECC, 10mg/ml, Injekční roztok

Autorisé

- Ivermectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

BIOMECC, 10mg/ml, Injekční roztok

---

**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

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

- 

#### **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:**

Tchéquie

---

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)  
Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## 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:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/12/2007

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/057/07-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/11/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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