

Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile 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:**

-

Mouton

- Viande et abats. 21 day

- Lait. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot grūsniem dzīvniekiem, ja šo dzīvnieku pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot grūsniem dzīvniekiem, ja šo dzīvnieku pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā, nelietot govīm 28 dienas pirms paredzamās atnešanās.

- Viande et abats. 49 day

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

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/12/1996

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/96/0466

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/12/1996

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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