

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000092064>

# BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheep and horses

Odobreno

- Abamectin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheep and horses

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

U hranu za životinje

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
2.00 miligram / 1.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Granule

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **U hranu za životinje:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 21 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 21 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Да не се прилага при коне, чиито месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора

---

### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP54AA02

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Biovet AD

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

15/03/2006

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Biovet AD

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-1999

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/03/2006

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.