

# Biomectin 1% 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Biomectin 1% 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

juh  
sertés  
szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Subcutan alkalmazás:**

•

**juh**

- Meat and offal. 42 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 28 day

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 49 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Poland

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

4/01/1996

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Engedély száma:**

0208

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

4/01/1996

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.