

Biomectin 10 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Biomectin 10 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

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

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 49 day

•

juh

- Meat and offal. 21 day

•

sertés

- Meat and offal. 28 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:

Hungary

Csomagolás leírása:

20 ml, 50 ml, 100 ml gumidugós, alumínium kupakos barnaszínű injekciós üvegben.

500 ml gumidugós, alumínium kupakos színtelen injekciós üvegben. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

20 ml, 50 ml, 100 ml gumidugós, alumínium kupakos barnaszínű injekciós üvegben.

500 ml gumidugós, alumínium kupakos színtelen injekciós üvegben. Előfordulhat,

hogy nem minden kiszerezési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

20 ml, 50 ml, 100 ml gumidugós, alumínium kupakos barnaszínű injekciós üvegben.

500 ml gumidugós, alumínium kupakos színtelen injekciós üvegben. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

20 ml, 50 ml, 100 ml gumidugós, alumínium kupakos barnaszínű injekciós üvegben.

500 ml gumidugós, alumínium kupakos színtelen injekciós üvegben. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/04/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/04/1998

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat