

Bimectin Plus, 10/100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Heimilað

- Ivermectin
- Clorsulon

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bimectin Plus, 10/100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 66 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Do not use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

19/02/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bimeda Animal Health Limited

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 50146/4003

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0337/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Þýskaland Ítalía Pólland Portúgal Rúmenía Spánn

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.