

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

Heimilað

- Ivermectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

---

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

QP54AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ungverjaland

---

**Fáanlegt í:**

Ungverjaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

22/04/1998

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

22/04/1998

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)