

# BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulëms

Heimilað

- Ivermectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulëms

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

### Leið stjórnýslu:

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 49 dagar

Not authorized for use in lactating females, whose milk is meant for human consumption. Not authorized for pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before giving birth.

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Not authorized for use in lactating females, whose milk is meant for human consumption. Not authorized for pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before giving birth.

- 

**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:**

Litáen

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)  
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)  
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)  
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)  
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

19/06/1996

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

LT/2/96/0350/001-005

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/01/2026

---

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

## Skjöl

Combined File of all Documents

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