

# Bimectin 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Bimectin 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 49 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/04/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

16563/25-04-2001/K-0142101

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/04/2001

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0107/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Grecia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.