

BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheep and horses

Autorizzato

- Abamectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheep and horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cavallo

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione con il mangime:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Да не се прилага при коне, чиито месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора

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

QP54AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biovet AD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/03/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1999

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/03/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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