

# Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Non  
autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

---

### **Sotsanza aktiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Ovino  
bovini  
Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā. Nelietot grūsnēm dzīvniekiem, ja šo dzīvnieku pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā. Nelietot grūsnēm dzīvniekiem, ja šo dzīvnieku pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot govīm 28 dienas pirms gaidāmajām dzemdībām.

- carni e frattaglie. 49 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:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

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

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

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

26/12/1996

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/96/0466

---

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

31/05/2026

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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