

BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

Awtorizzat

- Abamectin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-medicina għal-lest

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day

Nu se administreaż la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

Nu se administreaż la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA02

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)
Disponibbli biss fi [Rumen](#)
Disponibbli biss fi [Rumen](#)
Disponibbli biss fi [Rumen](#)
Disponibbli biss fi [Rumen](#)
Disponibbli biss fi [Rumen](#)
Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Biovet AD

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

27/06/2001

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biovet AD

Awtorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

140010

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/09/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.