

# Bimectin Plus, 10/100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Geautoriseerd

- Ivermectin
- Clorsulon

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

BIMECTIN PLUS, 10/100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Bimectin Plus, 10/100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 66 day
  - Milk. no withdrawal period
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA51

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

19/02/2010

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Toelatingsnummer:**

VM 50146/4003

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

1/12/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0337/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Denemarken Duitsland Italië Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035338>