

BIOMECTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BIOMECTIN 10 mg/ml injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag

Do not use in animals which milk is produced for human consumption.

-

sau

- Slakt. 28 dag

Do not use in animals which milk is produced for human consumption.

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/0074/97-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.