

# Bimectin Plus Solution for Injection

Autorisert

- Ivermectin
- Clorsulon

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Bimectin Plus Solution for Injection

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 66 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

**(ATCvet):**

QP54AA51

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/07/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA22033/002/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/07/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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