

# BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheep and horses

Autorisert

- Abamectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

BULMECTIN 0.2 % granules for oral use for cattle, sheep and horses

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

sau

hest

**Administrasjonsvei:**

Bruk i fôr

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 milligram / 1.00 gram

**Legemiddelform:**

Granulat

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i fôr:**

- 

**storfe**

- Slakt. 21 dag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

**sau**

- Slakt. 21 dag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

**hest**

- Slakt. no withdrawal period

Да не се прилага при коне, чиито месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Biovet AD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/03/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-1999

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/03/2006

---

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

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

### Labelling

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