

# Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Autorisert

- Ivermectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

sau  
gris  
storfe

**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:**

- 

**sau**

- Slakt. 21 dag

- Melk. no withdrawal period

Nav registrert til bruk for laktende dyr, hvor melk er beregnet til konsum av mennesker. Ikke bruk til laktende dyr, hvis melk er beregnet til konsum av mennesker.

- 

**gris**

- Slakt. 28 dag

- 

**storfe**

- Melk. no withdrawal period

Nav registrert til bruk for laktende dyr, hvor melk er beregnet til konsum av mennesker. Ikke bruk til laktende dyr, hvis melk er beregnet til konsum av mennesker.

- Slakt. 49 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:**

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/12/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/NRP/96/0466

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/12/1996

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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