

# BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

Upoważniony

- Abamectin

## Product identification

### **Nazwa leku:**

BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

**Withdrawal period by route of administration:****Podanie doustne:****• Cattle**

- Meat and offal. 21 day

Nu se administrează la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

**• Sheep**

- Meat and offal. 21 day

Nu se administrează la animalele a căror lapte este destinat consumului uman.

**• Horse (non food-producing)****Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP54AA02

---

**Status prawny dostawy:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)  
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)  
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)  
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)  
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)  
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)  
Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Biovet AD

---

### **Marketing authorisation date:**

28/06/2001

---

### **Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Biovet J.S.C.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

140010

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

8/01/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014465>