

BULMECTIN 0,2% medicated premix for cattle, sheep and horses

Dopuszczony

- Abamectin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

БУЛМЕКТИН 0.2% медикаментозен премикс за говеда, овце и коне
BULMECTIN 0,2% medicated premix for cattle, sheep and horses

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

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:

W paszy

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W paszy:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактиращи крави, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при лактиращи овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Horse

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP54AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biovet AD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/03/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biovet AD

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1728

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/03/2017

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

oznakowanie opakowań

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