

# BIMECTIN PLUS 10/100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizado

- Ivermectin
- Clorsulon

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

BIMECTIN PLUS 10/100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

BIMECTIN PLUS, 10/100 mg, soluție injectabilă pentru bovine

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via subcutânea:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 66 dia
- Milk. no withdrawal period

Milk: Do not use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in non-lactating dairy cows including pregnant heifers within 60 days of calving.

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA51

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Roménia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês  
Disponível apenas em francês  
Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/02/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

190029

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

12/06/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0337/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Dinamarca Alemanha Itália Polónia Portugal Roménia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.