

# BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

Autorizado

- Abamectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BULMECTIN 2 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, oi și cai

### **Substância ativa:**

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](#)

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

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

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
2.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 21 dia

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

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 21 dia

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

---

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

QP54AA02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Roménia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

---

## 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](#)

---

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

Biovet AD

---

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

27/06/2001

---

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

Biovet AD

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número da autorização:**

140010

---

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

2/09/2025

---

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.