

# BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulëms

Autorizado

- Ivermectin

## Identificação do produto

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

BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulëms

### **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 intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

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

#### **Via intravenosa:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 49 dia

Not authorized for use in lactating females, whose milk is meant for human consumption. Not authorized for pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before giving birth.

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 21 dia

Not authorized for use in lactating females, whose milk is meant for human consumption. Not authorized for pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before giving birth.

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 28 dia

---

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

QP54AA01

---

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

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

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

19/06/1996

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/96/0350/001-005

---

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

28/01/2026

---

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.