

BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, suine

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BIOMECTIN 1%, 10 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, suine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Bovine

- Carne și organe. 49 zi

Nu este permisă administrarea la animalele în lactație ce produc lapte pentru consumul uman

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

Nu este permisă administrarea la animalele în lactație ce produc lapte pentru consumul uman

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 1 flacon polipropilena x 500 ml

Cutie carton x 1 flacon din sticlă x 250 ml

Cutie carton x 1 flacon din sticlă x 100ml

Cutie carton x 1 flacon din sticlă x 50 ml

Cutie carton x 1 flacon din sticlă x 20 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

24/01/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120024

Data modificării statusului autorizației:

12/05/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents