

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

Autorizat

- Abamectin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Cal

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Withdrawal period by route of administration:

-:

• Bovine

- Carne și organe. 21 zi

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

• Oaie

- Carne și organe. 21 zi

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

• Cal

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

15/03/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Biovet J.S.C.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:

0022-1728

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092132>