

# BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

Oprávněný

- Abamectin

## Product identification

### Názov lieku:

BULMECTIN 0,2 % premix pentru furaj medicamentat pentru bovine, ovine, cabaline (care nu sunt destinate consumului uman)

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorálne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 21 day

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

- **Sheep**

- Meat and offal. 21 day

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

- **Horse (non food-producing)**

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA02

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Rumunsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Biovet AD

---

### **Marketing authorisation date:**

27/06/2001

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet J.S.C.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

140010

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/01/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014465>