

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

Ima  
dovolenje za  
promet

- Abamectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Peroralna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- 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.

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP54AA02

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)  
Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Biovet AD

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

27/06/2001

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biovet AD

---

### **Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

140010

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

2/09/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obišcite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.