

Biomec 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Godkänd

- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Biomec 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Får

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 22 dygn

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 49 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 14 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)
Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Godkännandedatum:

31/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2690

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/08/2017

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.