

BIOMEK, 10mg/ml, Injekční roztok

Godkänd

- Ivermectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BIOMEK, 10mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

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

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Får

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat během laktace nebo 28 dnů před porodem, pokud je mléko určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Svin

- Meat and offal. 28 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

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

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

20/12/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/057/07-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2012

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

Dokumenter

Produktresumé

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.

Märkningstext

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