

ECTOFLY 12.5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR SHEEP

Разрешен

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ECTOFLY 12.5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR SHEEP

ECTOFLY 12,5 mg/ml, soluție pour on pentru ovine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

•

овца

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC08

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bimeda Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

10/02/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bimeda Animal Health Limited

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

190030

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/08/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0363/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.