

# Ectofly 12.5 mg/ml Pour-on Solution for Sheep

Разрешен

- Cypermethrin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ectofly 12.5 mg/ml Pour-on Solution for Sheep  
Ectofly 12,5 mg/ml pour-on oplossing voor schaaп

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

### Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)  
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

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AC08

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

24/11/2014

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 113921

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/04/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0255/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079437>