

ECTOMIN spray, cutaneous spray, emulsion for cattle, sheep, goats and dogs

Autoriseret

- Cypermethrin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ECTOMIN spray, cutaneous spray, emulsion for cattle, sheep, goats and dogs

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.20 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Kutanspray, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat. 7 dag

Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- Meat and offal. 14 dag

•

Får

- Meat. 7 dag

Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- Meat and offal. 14 dag

•

Ged

- Meat. 7 dag

Не се разрешава за употреба при лактираци животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC08

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Farma Vet OOD

Dato for markedsføringstilladelse:

17/05/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Farma Vet OOD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1761

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/05/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.