

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Autoriseret

- Permethrin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Marsvin

Hamster

Kanin

Eksotiske dyr

Fjerkræ

Hest

Får

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Kutanspray, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

External use:

-

Kanin

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Fjerkræ

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Får

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC04

Udleveringsbestemmelse:

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

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

3/04/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/08/2013

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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