

Neostomosan concentrate

koncentrāts uz ādas lietojama šķīduma pagatavošanai zirgiem, suņiem un kaķiem

Zugelassen

- theta-Cypermethrin
- Tetramethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Neostomosan concentrate koncentrāts uz ādas lietojama šķīduma pagatavošanai zirgiem, suņiem un kaķiem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)

[Norwegian](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

28/03/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/97/0510

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/03/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.