

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

Εγκεκριμένο

- Cypermethrin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.20 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 7 Ημέρα

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

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας. 7 Ημέρα

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

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Αίγα

- Κρέας. 7 Ημέρα

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

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AC08

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Farma Vet OOD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/05/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farma Vet OOD

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-1761

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/05/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.