

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- Cypermethrin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αίγα

Βοοειδή

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Αίγα

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Milk. 96 Ώρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Milk. 48 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Milk. 96 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QR53AC08

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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:

BOTTLE x 500ML

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:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/02/1990

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Safapac Limited

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

17438/11-03-2013/K-0032601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/06/2024

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος