

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

Εγκεκριμένο

- Permethrin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Ινδικό χοιρίδιο

Χάμστερ

Κουνέλι

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Λιθουανικά Ρουμανικά
Σουηδικά

Πουλερικό

Άλογο

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Εξωτερική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Εξωτερική χρήση:

-

Κουνέλι

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Πουλερικό

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Άλογο

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Πρόβατο

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AC04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/04/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

31/08/2013

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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