

Zooveca 150 mg/ml solução tópica para bovinos, ovinos e suínos

Εγκριμένο

- Dimpylate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Zooveca 150 mg/ml solução tópica para bovinos, ovinos e suínos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση
Εμβάπτιση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

ão utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

ão utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

-

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Εμβάπτιση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

•

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QP53AX02

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 Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Univete Tecnica Pecuaria Comercio E Industria S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/12/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Zotal S.L.U.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

395/01/11NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/12/2011

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.