

ANTIPARASIT, 2% ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΕΚΝΕΦΩΜΑ, ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- Permethrin (40:60)

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ANTIPARASIT, 2% ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΕΚΝΕΦΩΜΑ, ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

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 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:

Φιάλες πολυαιθυλενίου που περιέχουν 250ml

Φιάλες πολυαιθυλενίου που περιέχουν 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:

Tafarm Ltd.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/07/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Aafarma B.V.

Αρμόδια αρχή:
National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:
45696/08-07-2008/K-0170701

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
17/06/2010

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