

ECTOFLY 12.5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR SHEEP

Autorizado

- Cypermethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

ECTOFLY 12.5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR SHEEP

ECTOFLY 12,5 mg/ml, soluție pour on pentru ovine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

12.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:**• Ovino**

- Meat and offal. 8 Día
 - Milk. 5 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC08

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

10/02/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

190030

Fecha del cambio de estado de la autorización:

18/02/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0363/001

Estados miembros afectados:

Grecia Irlanda Italia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035354>