

ECTOFLY 12.5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR SHEEP

Autorizado

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ECTOFLY 12.5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR SHEEP

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
12.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Ovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QP53AC08

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Francia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

2/04/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4170433 0/2012

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/05/2016

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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