

Fly Off 12.5 mg/ml Pour-on Solution for Sheep

Autorizado

- Cypermethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fly Off 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

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:

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

10/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 50146/4019

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/11/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0255/001

Estados miembros afectados:

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

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