

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Autorizado

- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Cobayas

Hámsteres

Conejos

Animales exóticos

Aves de corral

Caballos

Ovino

Vía de administración:

Uso extern

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso extern:

-

Conejos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Aves de corral

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Ovino

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

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

QP53AC04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

3/04/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/08/2013

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

Documentos

Combined File of all Documents

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