

NEOSTOMOSAN koncentrát na dermálny roztok

Myönnetty

- Tetramethrin
- Cypermethrin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NEOSTOMOSAN koncentrát na dermálny roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Iholle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Konsentraatti liuosta varten, iholle

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AC08

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/07/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Vastaava viranomainen:

Myyntilupanumero:

96/444/92-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/07/1994

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.