

# Ecofleece 100 mg/g Concentrate for dip emulsion for sheep

Odobreno

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Ecofleece 100 mg/g Concentrate for dip emulsion for sheep

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Za kožu

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
10.00 gram / 100.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Koncentrat za emulziju za kupku

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Za kožu:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP53AC

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

11/09/1996

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Nadležno tijelo:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Broj odobrenja:**

VPA22033/012/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/09/1996

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.