

EVERY SPRAY

Ovlašten

- Tetramethrin
- Piperonyl butoxide
- Permethrin (25:75)

Product identification

Naziv VMP-a:

EVERY SPRAY

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Topikalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.30 gram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.70 gram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

0.20 gram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Sprej za kožu, otopina

Withdrawal period by route of administration:

Topikalno:

-

Ornamental bird

- Unspecified. 0 day

-

Rabbit (non food-producing)

- Unspecified. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AC54

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Opis paketa:

Dostupno samo u [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Cofarm S.r.l.

Marketing authorisation date:

17/09/2004

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Tosvar S.r.l.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Health

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

17/09/2004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093475>