

ECTOPOR 2% w/v, διάλυμα για εξωτερική χρήση, για βοοειδή, πρόβατα και αίγες.

Ovlašten

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

Product identification

Naziv VMP-a:

ECTOPOR 2% w/v, διάλυμα για εξωτερική χρήση, για βοοειδή, πρόβατα και αίγες.

Djelatna tvar:

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

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

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

Način primjene:

Polijevanjem

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

2.00 percent weight/volume / 500.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

intramamarna otopina

Withdrawal period by route of administration:**Polijevanjem:**

- **Cattle**
 - **Goat**
 - **Sheep**
-

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AC08

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Premier Shukuroglou Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

18/06/1990

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Safapac Limited

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Broj autorizacije:

13406

Datum promjene statusa odobrenja:

30/05/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095745>