

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Odobreno

- Cypermethrin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#)

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

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
2.00 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za kožu

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Goat

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 sat

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 48 sat

-

Sheep

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 96 sat
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC08

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 [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/02/1990

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Safapac Limited

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

17438/11-03-2013/K-0032601

Datum promjene statusa odobrenja:

17/06/2024

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.