

# BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Odobreno

- Permethrin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

### 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](#) [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](#)

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

Dostupan samo u [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [švedski](#)

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

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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

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

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
2.50 miligram / 1.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

Sprej za kožu, emulzija

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **External use:**

- 

#### **Rabbit**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

- 

#### **Poultry**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

- 

#### **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

- 

## **Sheep**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

---

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

QP53AC04

---

### **Pravni status opskrbe:**

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

Dostupan samo u [litvanski](#)

---

## **Dodatne informacije**

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

3/04/2000

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

31/08/2013

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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