

NEOSTOMOSAN concentrate, 5 g/0.5 g, cutaneous liquid

Engedélyezett

- Tetramethrin
- theta-Cypermethrin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

НЕОСТОМОЗАН концентрат, 5 g/0.5 g, течност за кожа

NEOSTOMOSAN concentrate, 5 g/0.5 g, cutaneous liquid

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

nem élelmiszertermelő ló

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges folyadék

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

External use:

-

kutya

-

macska

-

nem élelmiszertermelő ló

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AC30

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/01/2001

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1470

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/12/2015

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.