

NEOSTOMOSAN

Viðurkennt

- theta-Cypermethrin
- Tetramethrin

Product identification

Heiti lyfs:

NEOSTOMOSAN

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til böðunar

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Baðþykkni, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til böðunar:

- **Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)**
 - **Hundur**
 - **Köttur**
-

ATC flokkun (dýralyf):

QP53AC30

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Rúmenía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

27/08/1996

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

160015

Dagsetning leyfisbreytingar:

19/04/2018

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014112>