

NEOSTOMOSAN concentrate, 5 g/0.5 g, cutaneous liquid

Heimilað

- Tetramethrin
- theta-Cypermethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEOSTOMOSAN concentrate, 5 g/0.5 g, cutaneous liquid

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Leið stjórnsýslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðvökvi

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC30

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgarí

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

20/01/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1470

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/12/2015

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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