

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Heimilað

- Cypermethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Geit
Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
2.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðlausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 48 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

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

QP53AC08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Dagsetning markaðsleyfis:

26/02/1990

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Safapac Limited

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

17438/11-03-2013/K-0032601

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/06/2024

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.