NEOSTOMOSAN, Koncentrát pro kožní roztok

Autorizzato

- Tetramethrin
- Cypermethrin

Product identification

Denominazione del medicinale:

NEOSTOMOSAN, Koncentrát pro kožní roztok

Principio attivo:

Disponibile solo in **English**

Disponibile solo in **English**

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>English</u> 50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione cutanea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

• Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

OP53AC30

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

8/07/1992

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numero di autorizzazione:

96/444/92-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/07/1992

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065220