

Ectosan Vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Igaliotas

- Imidacloprid

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Ectosan Vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Atlantinė lašiša

Vaivorykštinis upėtakis

Naudojimo būdas:

Naudoti į vandenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai vaistiniam žuvų tirpalui

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į vandenį:**• Atlantinė lašiša**

- Fish meat. 98 degree day

If fish under treatment are exposed to imidacloprid in a significantly prolonged period due to delays in, for example, pumping out treated fish, a longer withdrawal period should be considered.

• Vaivorykštinis upėtakis

- Fish meat. 98 degree day

If fish under treatment are exposed to imidacloprid in a significantly prolonged period due to delays in, for example, pumping out treated fish, a longer withdrawal period should be considered.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP53AX17

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Norway

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Benchmark Animal Health Norway AS

Marketing authorisation date:

2/07/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Freja Transport & Logistics A/S

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

20-13358

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/07/2021

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Package Leaflet and Labelling

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041397>