

ΣΚΟΡΒΕΤ ΦΟΡΤΕ 3Α ΚΥΧΕΤΑ

Igaliotas

- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ΣΚΟΡΒΕΤ ΦΟΡΤΕ 3Α ΚΥΧΕΤΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Šuo

Šuo

Šuo

Naudojimo būdas:

Užlašinti

Užlašinti

Užlašinti

Užlašinti

Product details**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

120.60 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [English](#)

60.30 milligram(s) / 1.00 Pipetė

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Užlašinti:

• Šuo

Užlašinti:

• Šuo

Užlašinti:

• Šuo

Užlašinti:

• Šuo

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

QP53AX65

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](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

14/06/2015

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biovet J.S.C.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

0022-2236

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/04/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091758>