

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Registruotas

- Permethrin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Jūrų kiaulytė

Žiurkėnas

Triušis

Egzotiniai gyvūnai

Naminiai paukščiai

Žirgas

Avis

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Odos purškalas (emulsija)

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

External use:

-

Triušis

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Naminiai paukščiai

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Žirgas

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

-

Avis

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

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

QP53AC04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Balti plastikiniai buteliukai (PET) su mechaniniais plastikiniais purkštukais po 500 ml.
Balti plastikiniai buteliukai (PET) su mechaniniais plastikiniais purkštukais po 100 ml.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

3/04/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

31/08/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents