

# ECTOPOR 2% w/v δερματικό διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Awtorizzat

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

ECTOPOR 2% w/v δερματικό διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu biex tferragħ

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
2.00 percent weight/volume / 500.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni intramammarja

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu biex tferragħ:

- 

#### Cattle

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 4 day

- 

#### Goat

- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 4 day

- 

#### Sheep

- Milk. 96 hour
  - Meat and offal. 4 day
- 

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC08

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Portugiż](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Premier Shukuroglou Cyprus Limited

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

18/06/1990

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Safapac Limited

---

**Awtorità responsabli:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

13406

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

31/05/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.