

NEOSTOMOSAN, koncentruotas tirpalas

Awtorizzat

- theta-Cypermethrin
- Tetramethrin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

NEOSTOMOSAN, koncentruotas tirpalas

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

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

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-ġilda

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC13

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)
Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Ceva Sante Animale

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/12/1996

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/96/0395/001-009

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/12/2006

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

Dokumenti

RV0395.pdf