

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Awtorizzat

- Cypermethrin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
2.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-ġilda

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

Użu għall-ġilda:

-

Goat

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

-

Cattle

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

-

Sheep

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC08

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

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](#) [Portugiż](#)

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

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

26/02/1990

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Safapac Limited

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

17438/11-03-2013/K-0032601

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/06/2024

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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