

BIO KILL 2,5 mg/1 ml spray uz ādas izsmidzināms aerosols mājdzīvniekiem

Awtoriztat

- Permethrin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medičina:

BIO KILL 2,5 mg/1 ml spray uz ādas izsmidzināms aerosols mājdzīvniekiem

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speči li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [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 [Ingliż](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC04

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

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

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Bioveta a.s.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

6/08/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bioveta a.s.

Awtorità responsabbli:

Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/NRP/99/0989

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/08/1999

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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