

Neostomosan concentrate koncentrāts uz ādas lietojama šķīduma pagatavošanai zirgiem, suņiem un kaķiem

Toegelaten

- theta-Cypermethrin
- Tetramethrin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Neostomosan concentrate koncentrāts uz ādas lietojama šķīduma pagatavošanai zirgiem, suņiem un kaķiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QP53AC13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

28/03/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/97/0510

Datum toelatingswijziging:

30/03/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.