

EVERY SPRAY

Toegelaten

- Tetramethrin
- Piperonyl butoxide
- Permethrin (25:75)

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

EVERY SPRAY

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kooivogels

Niet te consumeren konijnen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.30 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.70 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

Wachtijd per toedieningsweg:

Topical:

-

Kooivogels

- Unspecified. 0 day

-

Niet te consumeren konijnen

- Unspecified. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AC54

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cofarm S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

17/09/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Tosvar S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

17/09/2004

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.