

ECTOLUCYL SPRAY

Toegelaten

- Salicylic acid
- Cypermethrin
- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ЕКТОЛУЦИЛ СПРЕЙ

ECTOLUCYL SPRAY

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Paard

Hond

Toedieningsweg:

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

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

2.20 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.20 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:

External use:

-

Rund

- Meat and offal. 24 hour

Мястото на третиране: 7 дни.

- Milk. 24 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 24 hour

Мляко: 24 часа. Мястото на третиране: 7 дни.

-

Geit

- Meat and offal. 24 hour

Мляко: 24 часа. Мястото на третиране: 7 дни.

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD06AA53

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Farma Vet OOD

Handelsvergunningsdatum:

26/07/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Farma Vet OOD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2442

Datum toelatingswijziging:

26/07/2006

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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