

ECTOPOR 2% w/v δερματικό διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Autorisert

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ECTOPOR 2% w/v δερματικό διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

geit

sau

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 prosent vekt/volum / 500.00 milliliter

Legemiddelform:

Intramammarie, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Påhelling:**

-

storfe

- Melk. 48 time
- Slakt. 4 dag

-

geit

- Melk. 96 time
- Slakt. 4 dag

-

sau

- Melk. 96 time
 - Slakt. 4 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad (Artikkel 8(3) i Direktiv 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Premier Shukuroglou Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/06/1990

Tilvirker for batchfrigivelse:

Safapac Limited

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

13406

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/05/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.