

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Cypermethrin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

geit
storfe
sau

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

geit

- Slakt. 4 dag
- Milk. 96 time

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Milk. 48 time

-

sau

- Slakt. 4 dag
- Milk. 96 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/02/1990

Tilvirker for batchfrigivelse:

Safapac Limited

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

17438/11-03-2013/K-0032601

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/06/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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