

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041421>

Ektobann vet. 2g/kg, medisinpellet til fisk «Skretting».

Niedopuszczony do
obrotu

- Teflubenzuron

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ektobann vet. 2g/kg, medisinpellet til fisk «Skretting».

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
2.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Postać farmaceutyczna:

Peletki

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Salmonid

- Fish meat. 96 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53BC03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Skretting AS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/11/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Skretting AS

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

1997-03650

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.