

Insectin 10 mg/g Proszek

Dopuszczony

- Permethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Insectin 10 mg/g Proszek

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s)/gram / 1.00 milligram(s)/gram

Postać farmaceutyczna:

Puder leczniczy

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie na skórę:**

-

Pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Pojemnik z HDPE z perforowanym wieczkiem z LDPE zawierający 50 g produktu

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/04/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0742

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/04/1999

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta