

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000064526>

Ectoflits Summer and Winter Sheep Dip 600 mg/g Concentrate for Dip Solution

Dopuszczony

- Dimpylate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ectoflits Summer and Winter Sheep Dip 600 mg/g Concentrate for Dip Solution

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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](#)
60.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu do kąpieli

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

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF

Kategoria dostępności:

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

Bimeda Animal Health Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/11/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bimeda Animal Health Limited

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA22033/013/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/11/2006

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.