

Sputop spot-on, 10mg/ml, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Dopuszczony

- Deltamethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Sputop spot-on, 10mg/ml, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez nakrapianie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Przez nakrapianie:

-

Sheep

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
 - Milk. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC11

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Czechia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/09/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/069/02-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/01/2012

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065242>