

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Dopuszczony

- Cypermethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński 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
2.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór na skórę

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Goat

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 48 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 96 hour
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC08

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 [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/02/1990

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Safapac Limited

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

17438/11-03-2013/K-0032601

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/06/2024

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.