

# BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

Autorizado

- Permethrin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BIO KILL ,2,5 mg/ml, odos purškalas, emulsija

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [lituano](#) [romeno](#) [sueco](#)  
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Uso externo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão para pulverização cutânea

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Uso externo:**

- 

#### **Rabbit**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

- 

#### **Poultry**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

- 

#### **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

- 

## Sheep

- All relevant tissues. no withdrawal period

Neregistruota naudoti produkcijos gyvūnams.

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC04

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Lituânia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

---

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

---

### Data de autorização de introdução no mercado:

3/04/2000

---

### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/08/2013

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.