

ECTOLUCYL SPRAY

Autorizado

- Salicylic acid
- Cypermethrin
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ЕКТОЛУЦИЛ СПРЕЙ

ECTOLUCYL SPRAY

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.20 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.20 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.50 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para pulverização cutânea

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso externo:

-

Cattle

- Meat and offal. 24 hora Мястото на третиране: 7 дни.

- Milk. 24 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 24 hora Мляко: 24 часа. Мястото на третиране: 7 дни.

-

Goat

- Meat and offal. 24 hora Мляко: 24 часа. Мястото на третиране: 7 дни.

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD06AA53

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Farma Vet OOD

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

26/07/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farma Vet OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2442

Data de alteração do estado de autorização:

26/07/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092902>