

ECTOMIN

Autorizado

- Cypermethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

EKTOMИH

ECTOMIN

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](#) [eslovénio](#) [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](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
10.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso externo:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Sheep

- Meat and offal. 7 dia

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [búlgaro](#)
Disponível apenas em [búlgaro](#)
Disponível apenas em [búlgaro](#)
Disponível apenas em [búlgaro](#)
Disponível apenas em [búlgaro](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Farma Vet OOD

Data de autorização de introdução no mercado:

7/01/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farma Vet OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3032

Data da alteração do estado de autorização:

7/01/2021

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.

Package Leaflet and Labelling

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