

ATITRAZ

Autorizado

- Amitraz

Product identification

Nome do medicamento:

ATITRAZ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
9.00 grama(s) / 1.00 Coleira

Forma farmacêutica:

Coleira medicamentosa

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

• **Dog**

- Unspecified. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AD01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

18/07/1989

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

18/07/1989

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100137>