

TOP SPOT ON STRONGER 650 mg/ml roztok na nakvapkanie na kožu

Autorizado

- Permethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TOP SPOT ON STRONGER 650 mg/ml roztok na nakvapkanie na kožu

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](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
650.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração:

Unção punctiforme:

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for food-producing animals

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/023/04-S

Data da alteração do estado de autorização:

15/04/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.