

SCABATOX

Autorizat

- Amitraz

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SCABATOX

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Câine

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru emulsie pentru îmbăiere

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

External use:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Capră

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

flacon din sticla de tip II, flacoane tip COEX sau PET x 5000 ml
flacon din sticla de tip II, flacoane tip COEX sau PET x 1000 ml
flacon din sticla de tip II, flacoane tip COEX sau PET x 500 ml
flacon din sticla de tip II, flacoane tip COEX sau PET x 100 ml
flacon din sticla de tip II, flacoane tip COEX sau PET x 50 ml
flacon din sticla de tip II, flacoane tip COEX sau PET x 20 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

22/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120127

Data modificării statusului autorizației:

9/02/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului