

Flectron

Autorizat

- Cypermethrin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Flectron

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
1.07 gram(e) / 1.00 Tag

Forma farmaceutică:

Crotalie pentru ureche

Withdrawal period by route of administration:

Administrare cutanată:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC08

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

18/10/1985

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6598.00.00

Data modificării statusului autorizației:

4/08/2001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073328>