

ECTOLUCYL SPRAY

Autorizat

- Salicylic acid
- Cypermethrin
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ЕКТОЛУЦИЛ СПРЕЙ

ECTOLUCYL SPRAY

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Câine

Calea de administrare:

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

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.20 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.20 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, soluție

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

External use:

-

Bovine

- Carne și organe. 24 oră

Мястото на третиране: 7 дни.

- Lapte. 24 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 24 oră

Мляко: 24 часа. Мястото на третиране: 7 дни.

-

Capră

- Carne și organe. 24 oră

Мляко: 24 часа. Мястото на третиране: 7 дни.

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AA53

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Farma Vet OOD

Data autorizației de comercializare:

26/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Farma Vet OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2442

Data modificării statusului autorizației:

26/07/2006

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.