

AMITRAZ 12, 5 %

Oprávněný

- Amitraz

Product identification

Názov lieku:

AMITRAZ 12, 5 %

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
12.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálna emulzia

Withdrawal period by route of administration:

External use:

• Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 4 day

• Sheep

- Meat and offal. 7 day
мяко - 4 дни

• Goat

- Meat and offal. 7 day
мяко - 4 дни

• Pig

- Meat and offal. 7 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Farma Sis OOD

Marketing authorisation date:

11/11/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Farmavet OOD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Číslo registrácie:

0022-2447

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/11/2014

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094063>