

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Oprávněný

- Cypermethrin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ECTOPOR 2%W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Dermálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

-

Goat

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 96 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 48 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 96 hour
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC08

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Dátum registrácie lieku:

26/02/1990

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Safapac Limited

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

17438/11-03-2013/K-0032601

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/06/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.