

Insectin 10 mg/g Proszek

Ima dovoljenje za promet

- Permethrin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Insectin 10 mg/g Proszek

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s)/gram / 1.00 milligram(s)/gram

Farmacevtska oblika:

Dermalni prašek

Karenca glede na pot uporabe:**Dermalna uporaba:**

-

Pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AC04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

29/04/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0742

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/04/1999

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.