

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000091571>

# Ecofleece 10% w/w, συμπύκνωμα για εμφάπτιση, για πρόβατα

Ni  
odobreno

- Cypermethrin (Cis:Trans 80:20)

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Ecofleece 10% w/w, συμπύκνωμα για εμφάπτιση, για πρόβατα

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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:

Kopanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
10.00 percent weight/weight / 1.00 litre(s)

### Farmaceutska oblika:

Koncentrat za raztopino za kopel

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Kopanje:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

(SHEEP) NOT AUTHORIZED FOR USE IN SHEEP PRODUCING MILK FOR HUMAN CONSUMPTION

---

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

QP53AC

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

30/04/2004

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Cross Vetpharm Group Limited

---

**Pristojni organ:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

16499

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/02/2025

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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