

NEOSTOMOSAN koncentrát na dermálny roztok

Godkänd

- Tetramethrin
- Cypermethrin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NEOSTOMOSAN koncentrát na dermálny roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till kutan lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Godkännandedatum:

25/07/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/444/92-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/07/1994

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.