

Tauramox 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Разрешен

- Moxidectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tauramox 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез поливане:

-

говеда

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 144 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QP54AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:Налично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

1/03/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA22664/130/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/03/2017

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0600/001

Засегната държава членка:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.