

Кепромес Super Inj.

Разрешен

инжекционен разтвор за говеда

- Clorsulon
- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Кепромес Super Inj. инжекционен разтвор за говеда

Кепромес Super Inj. Solution for injection for cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 66 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA51

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

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

10 ml многодозови пластмасови флакони, опаковани в индивидуални картонени кутии

Created by error-250 ml многодозови пластмасови флакони. Картонени опаковки (12 флакона в опаковка).

Created by error-100 ml многодозови пластмасови флакони. Картонени опаковки (48 флакона в опаковка).

50 ml многодозови пластмасови флакони, опаковани в индивидуални картонени кутии

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Kepro B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/02/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Kepro B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2119

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/02/2010

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката

Листовка