

Eprizero 5 mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

Zugelassen

- Eprinomectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Eprizero 5 mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Übergießen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Übergießen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

7/05/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104485

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/01/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0543/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Tschechische Republik Estland Frankreich Griechenland
Ungarn Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.