

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Zugelassen

- Cypermethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

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

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**External use:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 0 Tag

Govis jāapstrādā tūlīt pēc slaukšanas, lai būtu pēc iespējas ilgāks laika periods līdz nākamajai slaukšanas reizei.

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

QP53AC08

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

22/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/08/1593

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/10/2008

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.