

NEOPRINIL POUR-ON 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Εγκεκριμένο

- Eprinomectin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NEOPRINIL POUR-ON 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Neoprinil pour on 5 mg/ml ráöntő oldat szarvasmarhák részére A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα επίχυσης

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP54AA04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Hungary

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/04/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Virbac

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

3488/X/13 ΝΕΒΙΗ ΑΤΙ

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/04/2014

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0255/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κύπρος

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet