

Zeromectin 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle, sheep and goats

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zeromectin 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle, sheep and goats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caprino
Ovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal continua:**

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 2 Día
 - Milk. 0 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

22/05/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10987/109/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/05/2015

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0356/001

Estados miembros afectados:

Italia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

ie-puar-mr-iev0356001-zeromectin-5-mgml-pour-on-solution-for-beef-and-da-en.pdf