

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028535>

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Myönnetty

- Cypermethrin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kertavaleluliuos

Varoaika antoreiteittäin:

External use:

-

Nauta

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 0 day

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AC08

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Bimeda Animal Health Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/10/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bimeda Animal Health Limited

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/08/1593

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/10/2008

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.