

EZEEPOUR, 25 mg/ml, užpilamasis tirpalas galvijams

Odobreno

- Cypermethrin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

EZEEPOUR, 25 mg/ml, užpilamasis tirpalas galvijams

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Polijevanjem

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
25.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Poliv, otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Polijevanjem:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 0 day

Cows should be treated immediately after milking to allow as much time as possible before the next milking

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC08

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bimeda Animal Health Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/06/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bimeda Animal Health Limited

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

3/06/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.