

Tauramox 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Engedélyezett

- Moxidectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tauramox 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Ráöntés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ráöntés:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 144 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/03/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

The Veterinary Medicines Directorate

Engedély száma:

Vm 02000/4406

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/01/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0600/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.