

File downloaded on 2026-04-17

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

# Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Engedélyezett

- Cypermethrin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

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

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

Ráöntő oldat

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**External use:**

- 

**szarvasmarha**

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

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

---

**Anatómiai, terápías és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP53AC08

---

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Latvian](#)  
Csak itt érhető el [Latvian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/10/2008

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Felelős hatóság:**

Food And Veterinary Service

---

**Engedély száma:**

V/NRP/08/1593

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

22/10/2008

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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