

Pirsue 5 mg/ml - Intramammary solution

Ekki
heimilað

- Pirlimycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Pirsue 5 mg/ml - Intramammary solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51FF90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

29/01/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/04/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 29/04/2025

Sækja

ema-puar-v54-pirsue-wpar-2025-04-10-en.pdf

ema-puar-pirsue-v-2008-par-en.pdf