

Epromec 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle

Heimilað

- Eprinomectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Epromec 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til áhellingar:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP54AA04

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Pólland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [Polish](#)Aðeins fáanlegt í [Polish](#)Aðeins fáanlegt í [Polish](#)Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

14/03/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2633

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/03/2017

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0355/001

Þáttökulönd (CMS):

Frakkland Ítalía Holland Pólland Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.