

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bovipour 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

BOVIPOUR POUR-ON SOLUCION 5 mg/ml PARA BOVINO

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. 28 dagar

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

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

15/01/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

1827 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/02/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0212/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Spánn

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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