

Ezeepour 2.5% w/v Pour on Solution

Heimilað

- Cypermethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ezeepour 2.5% w/v Pour on Solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til áhellingar:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 10 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP53AC08

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Írland

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

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

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

Markaðsleyfishafi:Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:1/10/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bimeda Animal Health Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22033/019/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1999

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.