

# Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Heimilað

- Cypermethrin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Aðeins fánlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Áhella, lausn

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

**External use:**

- 

**Nautgripir**

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

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

---

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

---

**Lögformleg staða:**Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**Gilt

---

**Heimilað í:**Lettland

---

**Lýsing umbúða:**Aðeins fánlegt í [lettneska](#)Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**Bimeda Animal Health Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

22/10/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V/NRP/08/1593

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

22/10/2008

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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