

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Autorizzato

- Cypermethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ezeepour 25 mg/ml uzlejams šķīdums liellopiem

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

uso esterno

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:

uso esterno:

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 0 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bimeda Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/08/1593

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/10/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.