

Eprizero 5mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

Autorizat

- Eprinomectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Eprizero 5mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (pentru carne)

Bovine (vacă de lapte)

Calea de administrare:

Administrare pour-on

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pour-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare pour-on:

-

Bovine (pentru carne)

- Carne și organe. 10 zi

-

Bovine (vacă de lapte)

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

29/07/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401700.00.00

Data modificării statusului autorizației:

20/09/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0327/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

2401700-paren-20190326.rtf