

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

Oprávnený

- Eprinomectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na nalievanie

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Použitie naliatím na kožu, srst':**

-

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 10 day

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

29/07/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

401700.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/09/2018

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0327/001

Dotknuté členské štáty:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2401700-paren-20190326.rtf