

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

Ima dovoljenje
za promet

- Eprinomectin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kožni poliv, raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva:

-

govedo

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP54AA04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/03/2013

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA22664/104/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/03/2013

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0542/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.