

Confezioni autorizzate	NIN	NR PROCEDURA
1 APPLICATORE SPOT-ON GATTI	104777014	EU/2/14/165/001
3 APPLICATORI SPOT-ON GATTI	104777026	EU/2/14/165/002
6 APPLICATORI SPOT-ON GATTI	104777038	EU/2/14/165/003
12 APPLICATORI SPOT-ON GATTI	104777040	EU/2/14/165/004
72 APPLICATORI SPOT-ON GATTI	104777053	EU/2/14/165/005

Regime di dispensazione: da vendere dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

Le confezioni del prodotto in oggetto devono essere poste in commercio così come autorizzate con decisione della Commissione europea (<http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/register/vreg.htm>) con i numeri identificativi nazionali attribuiti da questa Amministrazione e con il regime di dispensazione indicato.

Il presente provvedimento ha valenza dalla data della decisione della Commissione europea.

14A06838

Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione, del medicinale per uso veterinario «Eryseng».

Estratto provvedimento n. 638 del 4 agosto 2014

Registrazione mediante Procedura centralizzata.

Specialità medicinale: ERYSENG.

Titolare A.I.C.: Laboratorios Hipra S.A. - Girona Spagna.

Attribuzione Numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione.

Confezioni autorizzate	NIN	NR PROCEDURA
FIALA VETRO SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 10 DOSI -20 ML	104780010	EU/2/14/166/001
FIALA VETRO SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 25 DOSI - 50 ML	104780022	EU/2/14/166/002
FIALA VETRO SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 50 DOSI - 100 ML	104780034	EU/2/14/166/003
BOTTIGLIA IN PET SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 10 DOSI -20 ML	104780046	EU/2/14/166/004
BOTTIGLIA IN PET SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 25 DOSI - 50 ML	104780059	EU/2/14/166/005
BOTTIGLIA IN PET SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 50 DOSI - 100 ML	104780061	EU/2/14/166/006
BOTTIGLIA IN PET SOSPENSIONE INIETTABILE SUINI 125 DOSI - 250 ML	104780073	EU/2/14/166/007

Regime di dispensazione: da vendere dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Le confezioni del prodotto in oggetto devono essere poste in commercio così come autorizzate con decisione della Commissione europea (<http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/register/vreg.htm>) con i numeri identificativi nazionali attribuiti da questa Amministrazione e con il regime di dispensazione indicato.

Il presente provvedimento ha valenza dalla data della decisione della Commissione europea.

14A06839

