

Eprecis 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats

Неразрешен

- Eprinomectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Eprecis 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats

Eprecis 5 mg/ml pour-on oplossing voor runderen, schapen en geiten

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коза

овца

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез поливане:

•

говеда

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 0 hour

•

коза

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

•

овца

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QR54AA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

CEVA Sante Animale B.V.

Дата на разрешение за търговия:

4/06/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 115710

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/10/2025

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

IE/V/0343/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.