

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Неоторизиран

- Eprinomectin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда за месо

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане чрез поливане:

• **говеда за месо**

- Meat and offal. 15 day

• **Cattle (dairy cow)**

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA04

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

Тази информация не е налична за този продукт.

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на лиценз:

BE-V210962

Дата на промяна в статуса на лиценз:

25/04/2023

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085957>