

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

Registrováno

- Eprinomectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Koza

Ovce

Cesta podání:

Podání naléváním na hřbet - pour-on

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání naléváním na hřbet - pour-on:**

-

Skot

- Maso. 15 day

- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 2 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

3/07/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2887

Datum změny stavu registrace:

3/07/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0347/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.