

Ectopar 5 mg/ml, vloeistof voor cutaan gebruik voor duiven

Zugelassen

- Eprinomectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ectopar 5 mg/ml, vloeistof voor cutaan gebruik voor duiven

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Taube

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch rumänisch schwedisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Belgica De Weerd B.V.

Zulassungsdatum:

17/04/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Belgica De Weerd B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

RSG NL 134363

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/04/2026

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

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.