

# Epromec 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle

Zugelassen

- Eprinomectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Epromec 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

Übergießen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## Übergießen:

- 

### Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

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

QP54AA04

---

## Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

## Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

## Zugelassen in:

Niederlande

---

## Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zulassungsdatum:**

30/01/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 117690

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0355/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Italien Niederlande Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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