

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

Zugelassen

- Eprinomectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Ziege
Schaf

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

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

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

QP54AA04

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

15/10/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

57807

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/10/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0347/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik

Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

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

Dokumente

Packungsbeilage

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.

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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