

# Eprecis 20 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and goats

Zugelassen

- Eprinomectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Eprecis 20 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and goats

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Ziege  
Schaf

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

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

QP54AA04

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**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:**

Ceva Hellas LLC

---

### **Zulassungsdatum:**

15/03/2016

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

### **Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

37817/06-05-2021/K-0207201

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/05/2021

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0340/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark

Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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