

# Epricert 5 mg/ml Pour-on Solution for Beef and Dairy Cattle

Εγκεκριμένο

- Eprinomectin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Epricert 5 mg/ml Pour-on Solution for Beef and Dairy Cattle

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Αίγα  
Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Επίχυση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα επίχυσης

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Επίχυση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- 

**Αίγα**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- 

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP54AA04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/01/2016

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Αρμόδια αρχή:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Vm 08749/3020

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

8/03/2023

---

### **Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Αριθμός διαδικασίας:**

IE/V/0356/001

---

### **Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Λιθουανικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

ie-puar-mr-iev0356001-zeromectin-5-mgml-pour-on-solution-for-beef-and-da-en.pdf