

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

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Líquido cutáneo

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP54AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Belgica De Weerd B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

17/04/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Belgica De Weerd B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

RSG NL 134363

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/04/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.