

# Eprivalan vet 5 mg/ml, påhellingsvæske, oppløsning.

No  
autorizado

- Eprinomectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Eprivalan vet 5 mg/ml, påhellingsvæske, oppløsning.

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Vacas en lactación

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal continua

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Unción dorsal continua:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- 

**Vacas en lactación**

- Milk. 0 Día

---

**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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Anulado

**Autorizado en:**

Noruega

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/02/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

1996-02705

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/11/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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