

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

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Caprino  
Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 63 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 42 Día
  - Milk. 0 Hora(s)
- 

**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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

8/09/2015

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número de autorización:**

BE-V477511

---

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

8/09/2015

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0340/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania

Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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