

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

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 Hellas LLC

Fecha de autorización de comercialización:

15/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

37817/06-05-2021/K-0207201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/05/2021

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

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.