

EPRINOVET 5 mg/ml pour-on solution for beef and dairy cattle

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EPRINOVET 5 mg/ml pour-on solution for beef and dairy cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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

- 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:Alemania

Descripción del formato: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:Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/06/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402621.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/06/2020

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0314/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Grecia Italia Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía
España

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

2402621-paren-20200618.pdf