

Eprikal 5 mg/mL, poliv, otopina

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Eprikal 5 mg/mL, poliv, otopina

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Bovino de carne

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:

Solución cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 10 Día

-

Bovino de carne

- Meat and offal. 10 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:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Genera d.d.

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/15-01/174

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2018

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