

EPRINEX Pour-On soluzione 0,5% per bovini da carne e da latte (eprinomectina)

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EPRINEX Pour-On soluzione 0,5% per bovini da carne e da latte (eprinomectina)

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unció n dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 15 Día

- 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:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2008

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.