

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on pour bovins

No
autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on pour bovins

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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

- Milk. no withdrawal period

Milk from treated cows can be used for human consumption on every moment after treatment.

- Meat and offal. 15 Día

Do not treat cattle within 15 days before slaughtering for human consumption

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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 Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/03/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 344/00/06/0536

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/02/2010

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.

Prospecto

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