

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Ei
myönnetty

- Eprinomectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lihakarja)
Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Kertavaleluun

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kertavaleluliuos

Varoaika antoreiteittäin:**Kertavaleluun:**

-

Nauta (lihakarja)

- Meat and offal. 15 day

-

Nauta (lypsylehmä)

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/03/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

BE-V210962

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/04/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.