

# Eprecis 20 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and goats

Autorisé

- Eprinomectin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Eprecis 20 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and goats

Eprecis 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, avims ir ožkoms

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 63 day
- Lait. 0 hour

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 0 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 42 day
- Lait. 0 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/07/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/12/2020

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0340/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande

France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg

Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

RV2291.pdf