

Eprikal 5 mg/mL, poliv, otopina

Autorisé

- Eprinomectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Eprikal 5 mg/mL, poliv, otopina

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour application cutanée

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

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 10 day

-

Cattle (for meat production)

- Viande et abats. 10 day

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

QP54AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Genera d.d.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/03/2018

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

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/03/2018

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.