

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

Nem
hitelesített

- Eprinomectin

Product identification

Készítmény neve:

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing
Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on
Eprinex Pour-On 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

húshasznú szarvasmarha

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Ráöntés

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő oldat

Withdrawal period by route of administration:

Ráöntés:

- **húshasznú szarvasmarha**
 - Meat and offal. 15 day
 - **Cattle (dairy cow)**
 - Milk. 0 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA04

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

20/03/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V210962

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/04/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085957>