

# Eprivalan vet 5 mg/ml, páhellingsvæske, oppløsning.

Ekki  
heimilað

- Eprinomectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Eprivalan vet 5 mg/ml, páhellingsvæske, oppløsning.

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (mjólkurkúr)

### Leið stjórnýslu:

Til áhellingar

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Áhella, lausn

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til áhellingar:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- 

#### Nautgripir (mjólkurkýr)

- Mjólk. 0 dagar

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA04

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

---

## Heimilað í:

Noregur

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

### Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/02/1998

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

1996-02705

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/11/2021

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.