

Eprivalan 5 mg/ml pour-on solution for cattle

Heimilað

- Eprinomectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Eprivalan 5 mg/ml pour-on solution for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

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
- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP54AA04

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Írland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10454/035/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/09/2016

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0487/001

Þáttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Ítalía Lúxemborg Rúmenía Slóvakía Spánn

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á 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.

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0487001-eprivalan-5-mgml-pour-on-solution-for-cattle-en.pdf