

# Eprizomectina 5mg/ml soluzione pour-on per bovini

Autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Eprizomectina 5mg/ml soluzione pour-on per bovini

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

bovini

**Via di somministrazione:**

Pour-on

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Pour-on:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno
- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/10/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104934

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/10/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0354/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia  
Germania Grecia Ungheria Italia Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo  
Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.