

# Eprecis 20 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and goats

Toegelaten

- Eprinomectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Eprecis 20 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and goats

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Geit

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 63 day
- Milk. 0 hour

- 

**Geit**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 0 hour

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 42 day
  - Milk. 0 hour
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Beschikbaar in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

8/07/2015

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CEVA Santé Animale

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

836330

---

### **Datum toelatingswijziging:**

8/07/2015

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0340/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen  
Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden  
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.