

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:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

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 Tiergesundheit GmbH

Handelsvergunningsdatum:

1/12/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402706.00.00

Datum toelatingswijziging:

1/12/2020

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

Documenten

Combined File of all Documents

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