

EPRINOVET 5 mg/ml pour-on solution for beef and dairy cattle

Ikke
autorisert

- Eprinomectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EPRINOVET 5 mg/ml pour-on solution for beef and dairy cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

storfe

- Slakt. 15 dag
- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/09/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

250132

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/09/2025

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0314/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.