

EPRINEX POUR ON, 5 mg/ml pentru bovine

Ikke
autorisert

- Eprinomectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EPRINEX POUR ON, 5 mg/ml pentru bovine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Utvortes bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Utvortes bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP54AA04

Juridisk status for forsyning:Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:Overgitt-fracalt

Autorisert i:RO

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/08/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

110194

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/05/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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