

Eprecis 5 mg/ml solução para unção contínua para bovinos, ovinos e caprinos

Autorizado

- Eprinomectin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Eprecis 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats

Eprecis 5 mg/ml solução para unção contínua para bovinos, ovinos e caprinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de Segurança por via de administração:

Unção contínua:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 0 hora

-

Goat

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA04

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponível em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/05/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

918/01/15DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

27/05/2025

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0343/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca França Alemanha Hungria Itália Países Baixos Polónia
Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 27/05/2025

[Descarregar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046635>