

Ecuprec 5 mg/ml solução para unção contínua para bovinos

Autorizado

- Eprinomectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ecuprec 5 mg/ml solução para unção contínua para bovinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
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
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

4/04/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

997/01/16RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

29/11/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0354/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Itália Países Baixos Noruega Polónia Portugal
Roménia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 29/11/2022

[Descarregar](#)