

# Eprikal 5 mg/mL, poliv, otopina

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Eprikal 5 mg/mL, poliv, otopina

---

**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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

---

**Via de administração:**

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução cutânea

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Uso cutâneo:**

- 

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 10 dia

- 

**Cattle (for meat production)**

- Meat and offal. 10 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Disponibilidade:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

---

## 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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Genera d.d.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

2/03/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/15-01/174

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/03/2018

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.