

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

Oprávněný

- Eprinomectin

Product identification

Názov lieku:

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

Eprinex Multi, pour-on 5 mg/ml per bovini da carne e da latte, ovini e caprini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na nalievanie

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

• Cattle

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 0 hour

• Goat

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

• Sheep

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

10/11/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104795

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/11/2016

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0347/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko
Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047536>