

# Eprizero 5 mg/ml Lösung zum Übergießen für Rinder

Zugelassen

- Eprinomectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Eprizero 5 mg/ml Lösung zum Übergießen für Rinder

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

Übergießen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## Übergießen:

- 

### Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

## Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA04

---

## Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

## Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

## Zugelassen in:

Österreich

---

## Verfügbar in:

Österreich

---

## Packungsbeschreibung:

2,5 L in weissem HDPE-Kanister mit weisser HDPE-Schraubkappe

1 L in transparenter HDPE-Flasche mit integriertem Quetschfüll-Mess- und Ausgussbecher und weisser HDPE-Schraubkappe

250 ml in transparente HDPE-Flasche mit integriertem Quetschfüll-Mess- und Ausgussbecher und weisser HDPE-Schraubkappe

1 L in weissem HDPE-Kanister mit weisser HDPE-Schraubkappe

1 L in transparenter HDPE-Flasche mit integriertem Quetschfüll-Mess- und Ausgussbecher und weisser HDPE-Schraubkappe

---

## Zusätzliche Informationen

### Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

13/02/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-01161

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/02/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0543/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Tschechische Republik Estland Frankreich Griechenland

Ungarn Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Slowakei

Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)

[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.