

# Eprizero 5 mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Eprizero 5 mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal continua

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Unción dorsal continua:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 0 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QP54AA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Austria

---

**Disponible en:**Austria

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/02/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-01161

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/02/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0543/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria República Checa Estonia Francia Grecia Hungría Italia

Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.