

# Noreprinec 5 mg/ml Pour-on solution

Autorizado

- Eprinomectin

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Noreprinec 5 mg/ml Pour-on solution

Noreprinec 5 mg/ml Solução para unção contínua para Bovinos de Carne e Vacas Leiteiras

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Unción dorsal continua

## Product details

### Principio activo y concentración:

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

### Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

**Withdrawal period by route of administration:****Unción dorsal continua:****• Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

7/03/2013

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

650/01/13DFVPT

---

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

21/07/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Bélgica

---

**Número de procedimiento:**

BE/V/0044/001

---

**Estados miembros afectados:**

Luxemburgo Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000085957

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005896>