

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000106400>

# Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on pour bovins

Nije  
odobreno

- Eprinomectin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on pour bovins

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Polijevanjem

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
5.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Poliv, otopina

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Polijevanjem:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period

Milk from treated cows can be used for human consumption on every moment after treatment.

- Meat and offal. 15 day

Do not treat cattle within 15 days before slaughtering for human consumption

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP54AA04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

20/03/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Broj odobrenja:**

V 344/00/06/0536

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/02/2010

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.