

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

Autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

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

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Pour-on

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Pour-on:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**QP54AA04

---

**Stato legale della fornitura:**Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**Autorizzato

---

**Autorizzato in:**Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/03/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 02000/4339

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/06/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0543/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia Ungheria Italia  
Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.