

# EPRINEX Pour-On soluzione 0,5% per bovini da carne e da latte (eprinomectina)

Autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

EPRINEX Pour-On soluzione 0,5% per bovini da carne e da latte (eprinomectina)

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
0.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

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

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno

- latte. 0 giorno

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

flacone in HDPE da 5 litri che può essere agganciata sul dorso dell'operatore, da utilizzare con un'appropriata pistola dosatrice automatica, contenente soluzione sufficiente per il trattamento di 200 capi bovini da 250 kg

flacone in HDPE da 2,5 litri che può essere agganciato sul dorso dell'operatore, da utilizzare con un'appropriata pistola dosatrice automatica, contenente soluzione sufficiente per il trattamento di 100 capi bovini da 250 kg

Il flacone in HDPE da 1 litro utilizza un dosatore in PP da 60 ml. Ogni flacone contiene soluzione sufficiente per il trattamento di 40 capi bovini da 250 kg.

Il flacone in HDPE da 250 ml utilizza un dosatore in PP da 25 ml. Ogni flacone contiene soluzione sufficiente per il trattamento di 10 capi bovini da 250 kg.

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

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

30/04/1998

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

30/04/2008

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti