

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

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

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

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Unção contínua

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Unção contínua:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 0 hora

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

27/03/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/DCP/13/0008

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/03/2013

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0543/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária República Checa Estónia França Grécia Hungria Itália  
Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.