

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:

Eslovénia

Disponibilidade:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

16/04/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

DC/V/0424/001

Data da alteração do estado de autorização:

16/04/2013

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

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.