

# IVOMECEPRINEX, 5mg/ml, Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

Autorizado

- Eprinomectin

## Product identification

### Nome do medicamento:

IVOMECEPRINEX, 5mg/ml, Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Unção contínua

---

## Product details

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Unção contínua:****• Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 15 dia

---

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

QP54AA04

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Checo](#)

Disponível apenas em [Checo](#)

Disponível apenas em [Checo](#)

Disponível apenas em [Checo](#)

---

## Additional information

**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](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

12/11/1998

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número da autorização:**

96/124/98-C

---

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

12/11/1998

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062579>