

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

Autorizat

- Eprinomectin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

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

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine

**Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție pour-on

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

### **Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 15 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA04

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/11/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/124/98-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/04/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.