

# Noreprinec 5 mg/ml Pour-on solution

Oprávněný

- Eprinomectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Noreprinec 5 mg/ml Pour-on solution

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie naliatím na kožu, srst':**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Portugalsko

---

**Dostupné v:**

Portugalsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

7/03/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

650/01/13DFVPT

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/02/2026

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

BE/V/0044/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Luxembursko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000085957](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.