

# Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Neoprávnený

- Eprinomectin

## Product identification

### Názov lieku:

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing  
Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on  
Eprinex Pour-On 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'

## Product details

### Účinná látka a sila:

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

**Lieková forma:**

Roztok na nalievanie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Použitie naliatím na kožu, srst':****• Cattle (for meat production)**

- Meat and offal. 15 day

**• Cattle (dairy cow)**

- Milk. 0 day

---

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

QP54AA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V210962

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/04/2023

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085957>