

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

Ni  
pooblaščno

- Eprinomectin

## Product identification

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

pitovno govedo

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Farmacevtska oblika:

Kožni poliv, raztopina

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Dajanje kožnega poliva:**

- **pitovno govedo**

- Meat and offal. 15 day

- **Cattle (dairy cow)**

- Milk. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/03/2000

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja :**

BE-V210962

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

25/04/2023

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

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