

# Eprivet 5 mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

Ima dovoljenje  
za promet

- Eprinomectin

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Eprivet 5 mg/ml Pour-On Solution for Beef and Dairy Cattle

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

---

**Pot uporabe:**

Dajanje kožnega poliva

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

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

---

**Farmaceutska oblika:**

Kožni poliv, raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje kožnega poliva:**

- 

**govedo**

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP54AA04

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Na voljo v:**

Netherlands

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

27/03/2013

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 111453

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/04/2022

---

**Referenčna država članica:**

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

---

**Številka postopka:**

NL/V/0309/001

---

**Zadevne države članice:**

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

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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