





*Trichostrongylus colubriformis*, *Trichostrongylus axei* i *Haemonchus placei* przez 21 dni.  
- *Dictyocaulus viviparus*, *Cooperia oncophora*, *Cooperia punctata*, *Cooperia surrabad*a, *Oesophagostomum radiatum* i *Ostertagia ostertagi* przez 28 dni.  
W celu uzyskania najlepszych wyników, weterynaryjny produkt leczniczy powinien stanowić część programu zwalczania zarówno wewnętrznych, jak i zewnętrznych pasożytów bydła, zgodnie z epidemiologią tych pasożytów.

**Owce:** **Nicienie żołądkowo-jelitowe (dorosłe):** *Teladorsagia circumcincta* (*pinnata/trifurcata*), *Haemonchus contortus*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Nematodirus battus*, *Cooperia curticei*, *Chabertia ovin*a, *Oesophagostomum venulosum*. **Nicienie płucne (dorosłe):** *Dictyocaulus filaria*.

**Kozy:** **Nicienie żołądkowo-jelitowe (dorosłe):** *Teladorsagia circumcincta* (*pinnata/trifurcata*), *Haemonchus contortus*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Nematodirus battus*, *Cooperia curticei*, *Oesophagostomum venulosum*. **Nicienie płucne (dorosłe):** *Dictyocaulus filaria*.

**Przeciwwskazania:** Nie podawać doustnie ani w iniekcji. Nie stosować u innych gatunków zwierząt. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą.

**Specjalne ostrzeżenia:** W celu efektywnego wykorzystania, weterynaryjnego produktu leczniczego nie powinno się stosować na miejsca na grzbiecie pokryte błotem lub obornikiem. Weterynaryjny produkt leczniczy powinien być stosowany tylko na zdrową skórę. W celu ograniczenia krzyżowego przenoszenia eprynomektyny, leczone zwierzęta można oddzielić od nieleczonych. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może prowadzić do naruszenia poziomu pozostałości u nieleczonych zwierząt. W przypadku istnienia ryzyka ponownego zarażenia, należy zasięgnąć porady lekarza weterynarii odnośnie potrzeby i częstotliwości ponownego podawania produktu. Należy zachować ostrożność, aby uniknąć stosowania poniższych praktyk, gdyż zwiększają one ryzyko zruiniowania oporności, a ostatecznie mogą doprowadzić do nieskuteczności terapii:

- Zbyt częste i powtarzalne stosowanie produktów przeciwpasożytniczych z tej samej klasy przez długi czas.
- Podawanie zbyt niskich dawek, spowodowane złą oceną masy ciała zwierzęcia, niewłaściwym podaniem weterynaryjnego produktu leczniczego lub brakiem kalibracji urządzenia do dawkowania (jeśli dotyczy).

Przypadki kliniczne podejrzewane o występowanie oporności na produkty przeciwpasożytnicze powinny być dodatkowo badane za pomocą odpowiednich testów (np. testem redukcji liczby jaj w kale FECRT). W przypadku, gdy wyniki testu (ów) wyraźnie wskazują na występowanie oporności w stosunku do określonego produktu przeciwpasożytniczego, należy zastosować produkt należący do innej klasy farmakologicznej i o innym mechanizmie działania. W UE dotychczas nie odnotowano oporności na eprynomektynę (makrocycliczny lakton) u bydła, podczas gdy zgłaszano oporność na eprynomektynę u owiec i kóz. Jednakże na terenie UE odnotowano oporność w stosunku do innych makrocyclicznych laktonów w populacji nicieni u bydła, owiec i kóz, co może wiązać się z opornością uboczną na eprynomektynę. Dlatego też stosowanie weterynaryjnego produktu leczniczego powinno być oparte o lokalne (regionalne, danego gospodarstwa) informacje epidemiologiczne dotyczące wrażliwości nicieni oraz zalecenia co do sposobu ograniczenia dalszej selekcji oporności na działanie leków przeciwpasożytniczych. Pomimo gwałtownego spadku liczby roztozczy i wszy po leczeniu, w niektórych przypadkach całkowite wytepienie może wymagać kilku tygodni, ze względu na nawyki żywieniowe niektórych roztozczy. **Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt:** Wyłącznie do stosowania zewnętrznego. Śmierć larwy gza w przełyku lub kanale rdzenia kręgowego może prowadzić do reakcji wtórnych. W celu uniknięcia reakcji wtórnych, spowodowanych obumieraniem larw Hypoderma w przełyku lub kręgosłupie, zaleca się podanie weterynaryjnego produktu leczniczego po zakończeniu okresu aktywności gżów oraz zanim larwy zawędrują do swoich miejsc spoczynkowych w organizmie. Zastosowanie mają informacje podane w punkcie dotyczącym przedawkowania.

**Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom:** Weterynaryjny produkt leczniczy może działać drażniąco na skórę i oczy. Unikać kontaktu z oczami i skórą. Podczas stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego należy używać środków ochrony osobistej, na które składają się gumowe rękawice, buty i wodoodporny płaszcz. Po przypadkowym kontakcie ze skórą, należy natychmiast zmyć narażoną powierzchnię wodą z mydłem. Po przypadkowym dostaniu się do oka, należy je natychmiast spłukać wodą. W przypadku utrzymywania się podrażnienia zasięgnąć porady lekarza. Nie palić, nie jeść i nie pić podczas stosowania produktu. Po użyciu umyć ręce. W przypadku zanieczyszczenia odzieży, należy ją jak najszybciej zdjąć i uprać przed ponownym założeniem. Nie spożywać. Po przypadkowym połknięciu, należy dokładnie wypłukać usta wodą oraz niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub etykietę. Osoby o znanej nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą powinny unikać kontaktu z weterynaryjnym produktem leczniczym. Eprynomektyna może przechodzić do mleka matki. Z tego względu kobiety karmiące piersią powinny zachować szczególną ostrożność stosując produkt.

**Specjalne środki ostrożności dotyczące ochrony środowiska:** Eprynomektyna jest bardzo toksyczna dla fauny obornika i organizmów wodnych, trwale utrzymuje się w glebie i może kumulować się w osadach. Zagrożenie dla ekosystemów wodnych i fauny obornika można zmniejszyć unikając zbyt częstego i wielokrotnego stosowania eprynomektyny (i produktów przeciwpasożytniczych z tej samej klasy) u bydła, owiec i kóz. Ryzyko dla ekosystemów wodnych zostanie także zmniejszone dzięki trzymaniu leczonych zwierząt z dala od zbiorników wodnych przez dwa do pięciu tygodni po podaniu produktu.

**Inne środki ostrożności:** Nie stosować u innych gatunków zwierząt: awermektyny mogą prowadzić do śmierci psów, zwłaszcza rasy Collie, Owczarków staroangielskich i ras pokrewnych, a także krzyżówek tych ras oraz u żółwi.  
**Ciąża i laktacja:** Badania laboratoryjne na szczurach i królikach nie wykazały działania teratogennego i toksycznego dla płodu po podaniu eprynomektyny w dawkach terapeutycznych. Badania laboratoryjne u bydła nie wykazały działania teratogennego i toksycznego dla płodu po podaniu dawek terapeutycznych. Może być stosowany w okresie ciąży i laktacji u bydła mlecznego. Bezpłodność weterynaryjnego produktu leczniczego stosowanego w czasie ciąży u owiec i kóz nie zostało określone. Do stosowania jedynie po dokonaniu przez lekarza weterynarii oceny bilansu korzyści do ryzyka wynikającego ze stosowania produktu.

**Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji:** Eprynomektyna silnie wiąże się z białkami osocza, co należy brać pod uwagę, jeśli jest ona stosowana w połączeniu z innymi molekułami o takich samych właściwościach.

**Przedawkowanie:** Nie obserwowano żadnych klinicznych objawów toksyczności u 8-tygodniowych cieląt po podaniu dawki 5 razy większej od terapeutycznej (2,5 mg eprynomektyny/kg m.c.) podanej trzykrotnie w 7-dniowych odstępach czasu. W badaniach tolerancji u jednego cielęcia, któremu podano jednokrotnie dawkę 10 razy większą od terapeutycznej (5 mg/kg m.c.), obserwowano przemijające rozszerzenie źrenic. Nie obserwowano innych zdarzeń niepożądanych po podaniu. Nie obserwowano żadnych klinicznych objawów toksyczności u 17-tygodniowych owiec po podaniu dawki 5 razy większej od terapeutycznej (5 mg eprynomektyny/kg m.c.) podanej trzykrotnie w 14-dniowych odstępach czasu. Antidotum nie jest znane.

**Główne niepożądane farmaceutyczne:** Nie dotyczy.

## Zdarzenia niepożądane

**Bydło, owce, kozy:**

|                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------|
| Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty); |
| Świąd, łysienie                                                                      |

Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwiła ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. W razie zaobserwowania zdarzeń niepożądanych, również niewymienionych w ulotce informacyjnej, lub w przypadku podejrzenia braku działania produktu, w pierwszej kolejności poinformuj o tym lekarza weterynarii. Można również zgłosić zdarzenia niepożądane do podmiotu odpowiedzialnego/przyżyciuchandychkontaktowychzamieszczonychkońcówcejęsciejętłutkilubpoprzezkrójowysystemzgłaszania:UrządRejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, PL-02-222 Warszawa, Tel.: +48 22 49-21-687, Faks: +48 22 49-21-605, Adres e-mail: pw@urp.gov.pl, Strona internetowa: https://smz.edzrowie.gov.pl

## Dawkowanie dla końców, drogi i sposób podania

Podanie przez polewanie. Tylko do jednokrotnego podania. Aby zapewnić prawidłowe dawkowanie, należy jak najdokładniej określić masę ciała zwierzęcia. Jeśli zwierzęta będą leczone razem, a nie indywidualnie, należy je zgrupować zgodnie z masą ciała i podać odpowiednią dawkę, aby uniknąć podania zbyt niskiej dawki lub przedawkowania. Wszystkie zwierzęta należące do tej samej grupy powinny być leczone w tym samym czasie.

**Bydło:** Stosować tylko miejscowo w dawce 0,5 mg eprynomektyny na kg m.c., co odpowiada zalecanej dawce 1 ml weterynaryjnego produktu leczniczego na 10 kg masy ciała. Weterynaryjny produkt leczniczy należy podawać wzdłuż linii grzbietu w dawce imiś od kłębu do nasady ogona.

**Owce i kozy:** Stosować tylko miejscowo w dawce 1,0 mg eprynomektyny na kg m.c., co odpowiada zalecanej dawce 2 ml weterynaryjnego produktu leczniczego na 10 kg masy ciała. Weterynaryjny produkt leczniczy należy podawać wzdłuż linii grzbietu, rozchylić runo/ sierść i przyłożyć końcówkę aplikatora lub butelki do skóry.

**Sposób podania:** Do stosowania z odpowiednim systemem dozującym, takim jak pistolet dozujący i łącząca wentylowana zakrętka. Odkręcić polipropylenową (PP) zwykłą zakrętkę. Wyjąć uszczelnienie ochronne z butelki. Zakręcić łączącą wentylowaną zakrętkę na butelce i upewnić się, że jest dokręcona. Drugą stronę połączyć z pistoletem dozującym. W celu regulacji dawki oraz odpowiedniego użycia i konserwacji pistoletu dozującego i wentylowanej zakrętki należy postępować zgodnie z instrukcjami producenta pistoletu. Po użyciu należy odkręcić łączącą wentylowaną zakrętkę i zastąpić ją zwykłą PP zakrętką.

## Okresy karencji

**Bydło:** Tkanki jadalne: 15 dni. Mleko: zero godzin.

**Owce:** Tkanki jadalne: 2 dni. Mleko: zero godzin.

**Kozy:** Tkanki jadalne: 1 dzień. Mleko: zero godzin.

## Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci. Brak specjalnych środków ostrożności dotyczących przechowywania weterynaryjnego produktu leczniczego. Nie używać tego weterynaryjnego produktu leczniczego po upływie terminu ważności podanego na butelce po oznaczeniu „Exp.”. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca. Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 6 miesięcy.

## Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania

Leków nie należy usuwać do kanalizacji ani wyrzucać do śmieci. Weterynaryjny produkt leczniczy nie powinien przedostawać się do cieków wodnych, ponieważ eprynomektyna może być niebezpieczna dla ryb i innych organizmów wodnych. Nie zanieczyszczaj jeziór i strumieni weterynaryjnym produktem leczniczym ani zużytymi opakowaniami. Należy zoszczędzić z krajowego systemu odbioru odpadów w celu usunięcia niewykorzystanego weterynaryjnego produktu leczniczego lub materiałów odpadowych pochodzących z jego zastosowania w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami oraz krajowymi systemami odbioru odpadów dotyczącymi danego weterynaryjnego produktu leczniczego.

O sposobie usunięcia niepotrzebnych leków zapytaj lekarza weterynarii. Działania te pomogą chronić środowisko.

## Klasyfikacja weterynaryjnych produktów leczniczych

Wydawany na receptę weterynaryjną.

## Numery pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i wielkości opakowań: 250I/15

### Wielkości opakowań:

Tekturowe pudełko zawierające 1 butelkę o pojemności 1 l. Tekturowe pudełko zawierające 1 butelkę o pojemności 2,5 l. Tekturowe pudełko zawierające 1 butelkę o pojemności 5 l. 1 butelka o pojemności 1 l. 1 butelka o pojemności 2,5 l. 1 butelka o pojemności 5 l.

Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

### Data ostatniej aktualizacji ulotki informacyjnej: 07/2025

Szczegółowe informacje dotyczące powyższego weterynaryjnego produktu leczniczego są dostępne w unijnej bazie danych produktów (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

### Dane kontaktowe

Podmiot odpowiedzialny oraz dane kontaktowe do zgłaszania podejrzeń zdarzeń niepożądanych:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o., ul. Okrzei 1A, 03-715 Warszawa, Polska

Tel: +800 35 22 11 51 - Email: pharmacovigilance@ceva.com

Wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii:

Ceva Santé Animale, Z.I. Très le Bois, 22600 Loudéac, Francja

### Inne informacje

### Wpływ na środowisko

Podobnie jak inne makrocycliczne laktony, eprynomektyna może potencjalnie działać niekorzystnie na organizmy inne niż docelowe. Po leczeniu, wydalone potencjalnie toksycznych ilości eprynomektyny może odbywać się przez okres kilku tygodni. Kał zawierający eprynomektynę wydalaną na pastwiskach przez leczone zwierzęta może zmniejszyć liczebność organizmów żywiących się odchodami bydłecymi, co może wpływać na rozkład odchodów.



## Name of the veterinary medicinal product

Eprecis® 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats

## Composition

1 ml contains:

**Active substance:**  
Eprinomectin.....5 mg  
Excipients:  
Butylhydroxytoluene (E321).....0.10 mg  
all-rac-α-tocopherol (E307).....0.06 mg  
Pale yellow to yellow clear solution

**Target species:** Cattle (beef and dairy cattle), sheep, goats

**Indications:** Treatment of infections by endo- and ectoparasites sensitive to eprinomectin.

**Cattle:** **Gastrointestinal roundworms, Lungworms:** see details in the table at the end of this package leaflet. **Warbles (parasitic stages):** *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*. **Mange mites:** *Chorioptes bovis*, *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*. **Sucking lice:** *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Solenopotes capillatus*. **Biting lice:** *Damalinia (Bovicola) bovis*. **Flies:** *Haematobia irritans*.

Prevention of reinfections: The veterinary medicinal product protects the animals against reinfections with:

- *Nematodirus helvetianus* for 14 days.
- *Trichostrongylus colubriformis*, *Trichostrongylus axei* and *Haemonchus placei* for 21 days.
- *Dictyocaulus viviparus*, *Cooperia oncophora*, *Cooperia punctata*, *Cooperia surrabad*a, *Oesophagostomum radiatum* and *Ostertagia ostertagi* for 28 days.

For best results, this veterinary medicinal product should be part of a programme to control both internal and external parasites of cattle based on the epidemiology of these parasites.

**Sheep:** **Gastrointestinal roundworms (adults):** *Teladorsagia circumcincta* (*pinnata/trifurcata*), *Haemonchus contortus*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Nematodirus battus*, *Cooperia curticei*, *Chabertia ovin*a, *Oesophagostomum venulosum*. **Lungworm (adult):** *Dictyocaulus filaria*.

**Goats:** **Gastrointestinal roundworms (adult):** *Teladorsagia circumcincta* (*pinnata/trifurcata*), *Haemonchus contortus*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Nematodirus battus*, *Cooperia curticei*, *Oesophagostomum venulosum*. **Lungworm (adult):** *Dictyocaulus filaria*.

**Contraindications:** Do not administer orally or by injection. Do not use in other animal species. Do not use in cases of hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients.

**Special warnings:** For effective use, the veterinary medicinal product should not be applied to areas of the backline covered with mud or manure. The veterinary medicinal product should be applied only on healthy skin. In order to limit cross-transfer of eprinomectin, treated animals may be separated from untreated animals. Non-compliance with this recommendation may lead to residue violations in untreated animals. If there is a risk for re- infection, the advice of a veterinarian should be sought regarding the need for and frequency of repeat administration. Care should be taken to avoid the following practices because they increase the risk of development of resistance and could ultimately result in ineffective therapy:

- underdosing, which may be due to underestimation of body weight, misadministration of the veterinary medicinal product, or lack of calibration of the dosing device (if any).

Suspected clinical cases of resistance to anthelmintics should be further investigated using appropriate tests (e.g. Faecal Egg Count Reduction Test). Where the results of the test(s) strongly suggest resistance to a particular anthelmintic, an anthelmintic belonging to another pharmacological class and having a different mode of action should be used. To date no resistance to eprinomectin (a macrocyclic lactone) has been reported in cattle while resistance to eprinomectin has been reported in sheep and goats within the EU. However, resistance to other macrocyclic lactones has been reported in nematode populations in cattle, sheep and goats within the EU, which may be associated with side-resistance to eprinomectin.

Therefore, use of this veterinary medicinal product should be based on local (regional, farm) epidemiological information about susceptibility of nematodes and recommendations on how to limit further selection for resistance to anthelmintics. While mite and louse numbers decline rapidly following treatment, due to the feeding habits of some mites, in some cases several weeks may be required for complete eradication.

**Special precautions for safe use in the target species:** For external use only. The death of warble fly larvae in the oesophagus or spinal cord canal may lead to secondary reactions. In order to avoid secondary reactions due to the death of *Hypoderma* larvae in the oesophagus or the spine, it is recommended to administer the veterinary medicinal product at the end of the period of fly activity and before the larvae reach their resting site. The details provided in overdose section apply.

**Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals:** This veterinary medicinal product may be irritating to the skin and eyes. Avoid contact with eyes and skin. Personal protective equipment consisting of rubber gloves, boots and waterproof coat should be worn when handling the veterinary medicinal product. If accidental skin contact occurs, wash the affected area immediately with soap and water. If accidental eye exposure occurs, flush eyes immediately with water. Should irritation persist, seek medical advice. Do not smoke, eat or drink while handling the veterinary medicinal product. Wash hands after use. Should clothing become contaminated, remove as soon as possible and launder before re-use. Do not ingest. In case of accidental ingestion, wash out mouth with water and seek medical advice immediately and show the package leaflet or the label to the physician. People with known hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients should avoid contact with the veterinary medicinal product. Eprinomectin can be transferred to breast milk. Therefore, breast-feeding users should handle the product with great care.

**Special precautions for the protection of the environment:** Eprinomectin is very toxic to dung fauna and aquatic organisms, is persistent in soils and may accumulate in sediments. The risk to aquatic ecosystems and dung fauna can be reduced by avoiding too frequent and repeated use of eprinomectin (and products of the same anthelmintic class) in cattle, sheep and goats. The risk to aquatic ecosystems will be further reduced by keeping treated animals away from water bodies for two to five weeks after treatment.

**Other precautions:** Not to be used in other species; avermectins can cause fatalities in dogs, especially Collies, Old English Sheepdogs and related breeds and crosses, and also in turtles/tortoises.

**Pregnancy and lactation:** Laboratory studies in rat and rabbit have not produced any evidence of teratogenic or embryotoxic effects. Laboratory studies in cattle have not produced any evidence of teratogenic or foetotoxic effect. Can be used in dairy cattle during pregnancy and lactation. The safety of the veterinary medicinal product has not been established during pregnancy in sheep and goats. Use only according to the benefit-risk assessment of the responsible veterinarian.

**Interactions with other medicinal products and other forms of interaction:** Since eprinomectin binds strongly to plasma proteins, this should be taken into account if it is used in association with other molecules having the same characteristics.

**Overdose:** No clinical signs of toxicity appeared when 8-week old calves were treated at up to 5x the therapeutic dose (2.5 mg Eprinomectin/kg b.w.) 3 times at 7-day intervals. One calf treated once at 10x the therapeutic dose (5 mg/kg b.w.) in the tolerance study showed transient mydriasis. There were no other adverse reactions to treatment. No clinical signs of toxicity were observed when 17-week old sheep were treated at doses up to 5 times the therapeutic dose (5 mg eprinomectin/kg bodyweight) 3 times at 14-day intervals. No antidote has been identified.

**Major incompatibilities:** Not applicable.

## Adverse events

Cattle, sheep, goats:

|                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------|
| Very rare (<1 animal / 10,000 animals treated, including isolated reports); |
| Pruritus (itching), Alopecia (hair loss)                                    |

Reporting adverse events is important. It allows continuous safety monitoring of a product. If you notice any side effects, even those not already listed in this package leaflet, or you think that the medicine has not worked, please contact, in the first instance, your veterinarian. You can also report any adverse events to the marketing authorisation holder using the contact details at the end of this leaflet, or via your national reporting system.

## Dosage for each species, routes and method of administration

**Pour-on use.** For single application only. To ensure a correct dosage, bodyweight should be determined as accurately as possible. If animals are to be treated collectively rather than individually, they should be grouped according to their bodyweight and dosed accordingly, in order to avoid under- and overdosing. All the animals belonging to the same group should be treated at the same time.

**Cattle:** Administer only by topical application at the dose rate of 0.5 mg eprinomectin per kg b.w., corresponding to the recommended dose rate of 1 ml of the veterinary medicinal product per 10 kg b.w. The veterinary medicinal product should be applied along the backline in a narrow strip extending from the withers to the tailhead.

**Sheep and goats:** Administer only by topical application at the dose rate of 1.0 mg eprinomectin per kg b.w., corresponding to the recommended dose rate of 2 ml of the veterinary medicinal product per 10 kg b.w. When administering the veterinary medicinal product along the backline, part the fleece/coat and place applicator nozzle or bottle spout against the skin.

### Method of administration:

To be used with an appropriate dosing system such as a dosing gun and coupling vented cap. Unscrew the polypropylene (PP) simple cap. Remove the protective seal from the bottle. Screw a coupling vented cap on the bottle and make sure it is tightened. Connect the other side to a dosing gun. Follow the gun manufacturer's instructions for adjusting the dose and proper use and maintenance of the dosing gun and vented cap.

After use, coupling vented caps should be removed and replaced by PP simple cap.

## Withdrawal periods

**Cattle:** **Meat and offal:** 15 days. **Milk:** zero hours.

**Sheep:** **Meat and offal:** 2 days. **Milk:** zero hours.

**Goats:** **Meat and offal:** 1 day. **Milk:** zero hours.

## Special storage precautions

Keep out of the sight and reach of children. This veterinary medicinal product does not require any special storage conditions. Do not use this veterinary medicinal product after the expiry date which is stated on the carton or label after Exp. The expiry date refers to the last day of that month. Shelf life after first opening the immediate packaging: 6 months.

## Special precautions for disposal

Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. The veterinary medicinal product should not enter water courses as eprinomectin may be dangerous for fish and other aquatic organisms. Do not contaminate lakes and streams with the veterinary medicinal product or with used containers. Use take-back schemes for the disposal of any unused veterinary medicinal product or waste materials derived thereof in accordance with local requirements and with any applicable national collection systems. Ask your veterinary surgeon or pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures should help to protect the environment.

## Classification of veterinary medicinal products

Veterinary medicinal product subject to prescription.

## Marketing authorization numbers and pack sizes: VPA 10815/025/001

### Pack sizes

Box containing 1 bottle of 1 L - Box containing 1 bottle of 2.5 L - Box containing 1 bottle of 5 L

1-litre bottle - 2.5-litre bottle - 5-litre bottle

Not all pack sizes may be marketed.

Date on which the package leaflet was last revised: 06/2025

Detailed information on this veterinary medicinal product is available in the Union Product Database (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

### Contact details

Marketing authorisation holder and contact details to report suspected adverse events:

Ceva Santé Animale, 8 rue de Logrono, 33500 Libourne, France

Tel: +800 35 22 11 51 - Email: pharmacovigilance@ceva.com

Manufacturer responsible for batch release:

Ceva Santé Animale, Z.I. Très le Bois, 22600 Loudéac, France

### Other information

### Environmental properties

Like other macrocyclic lactones, eprinomectin has the potential to adversely affect non-target organisms. Following treatment, excretion of potentially toxic levels of eprinomectin may take place over a period of several weeks. Faeces containing eprinomectin excreted onto pasture by treated animals may reduce the abundance of dung feeding organisms which may impact on the dung degradation.

Zwalczanie inwazji następujących endo- i ectoparasitów wrażliwych na eprynomektynę:

Zwalczenie inwazji następujących endo- i ectoparasitas sensíveis a eprinomectina:

Tratamento de infecções pelos seguintes endo- e ectoparasitas sensíveis a eprinomectina:

Treatment of infections by the following endo- and ectoparasites sensitive to eprinomectin:

| <b>Bovini / Bovinos / Bydło / Cattle</b> | <b>Adults / Adultos / Dorosłe / Adult</b> | <b>L4</b> | <b>L4 inibitor/Drżemiacze L4 L4 inibidos/Inhibited L4</b> |
|------------------------------------------|-------------------------------------------|-----------|-----------------------------------------------------------|
| <b>Ascaridi gastrointestinali</b>        |                                           |           |                                                           |
| <b>Niemátodos gastrointestinalis</b>     |                                           |           |                                                           |
| <b>Gastrointestinal roundworms</b>       |                                           |           |                                                           |
| <i>Ostertagia ostertagi</i>              | •                                         | •         | •                                                         |
| <i>Ostertagia lyrata</i>                 | •                                         |           |                                                           |
| <i>Ostertagia</i> spp.                   | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Cooperia oncophora</i>                | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Cooperia pectinata</i>                | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Cooperia surrabad</i> a               | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Cooperia punctata</i>                 | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Cooperia</i> spp.                     | •                                         | •         | •                                                         |
| <i>Haemonchus placei</i>                 | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Trichostrongylus axei</i>             | •                                         |           |                                                           |
| <i>Trichostrongylus colubriformis</i>    | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Trichostrongylus</i> spp.             | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Bunostomum phlebotomum</i>            | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Nematodirus helvetianus</i>           | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Oesophagostomum radiatum</i>          | •                                         | •         |                                                           |
| <i>Oesophagostomum</i> spp.              | •                                         |           |                                                           |
| <i>Trichuris</i> spp.                    | •                                         |           |                                                           |
| <b>Vermi polmonari/Nicienie płucne</b>   |                                           |           |                                                           |
| <i>Parasitas pulmonares/Lungworms</i>    |                                           | •         |                                                           |
| <i>Dictyocaulus viviparus</i>            |                                           |           |                                                           |

NOT EPRECIS POUR-ON 2.5L IT PT PL IE  
840x160/FP35.5x160  
Recto Verso  
CODE ARTICLE : A6936  
Black

EPRECIS POUR-ON 2.5L IT PT PL IE  
ID : 87417  
CORPS : 7,5 pts

LESLIE 25/06/25 - 12/096/25 - 03/10/25 - 14/10/25