

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000173635>

EPRINOVET MULTI 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE, SHEEP AND GOATS

Zugelassen

- Eprinomectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EPRINOVET MULTI 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE, SHEEP AND GOATS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

Übergießen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Übergießen:

•

Rind, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Cattle (dairy cow)

- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Schaf

- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Ziege

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

3/06/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

4408 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0443/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Frankreich Griechenland Italien Portugal Rumaenien Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0443001-dcp-eprinovet-multi--5-mg-ml-pour-on-solution-for-cattle--sheep-and-goats-en.pdf