

Eprinex Multi 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats

Zugelassen

- Eprinomectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Eprinex Multi 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats

Eprinex Multi 5 mg/ml διάλυμα για επίχυση για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Schaf

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

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP54AA04

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

21/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

98849/06-04-2022/K-0211001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0347/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik

Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Italien Lettland

Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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

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.