

# 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

---

**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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA04

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**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:**

17/10/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

LT/2/18/2487/001-004

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/05/2025

---

### **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](http://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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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