

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

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino de carne
vacas lecheras
Ovino
Caprino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal continua:

•

Bovino de carne

- Meat and offal. 15 Día

•

vacas lecheras

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 2 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 1 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA04

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/09/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

102470/03-09-2025/22-10-2025/K-0261601

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/06/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0443/001

Estados miembros afectados:

Croacia Francia Grecia Italia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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