

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

Autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caprino
Ovino

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

- Meat and offal. 15 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 2 Día
 - 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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1029/01/16DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0347/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo

Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Combined File of all Documents

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