

# 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

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

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

15/12/2016

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Número de autorización:**

Vm 61700/3015

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/07/2024

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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