

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/700000173638>

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

Autorisé

- Eprinomectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bovin (Vaches laitières)

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Pour-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour pour-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Pour-on:

-

Cattle (for meat production)

- Viande et abats. 15 day

-

Bovin (Vaches laitières)

- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 2 day

-

Mouton

- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 1 day

-

Chèvre

- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/09/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0443/001

États membres concernés:

Croatie France Grèce Italie Portugal Roumanie Slovaquie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.