

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

Autorisé

- Eprinomectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Chèvre

Mouton

---

**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:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day
- Lait. 0 hour

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 2 day
- 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:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/07/2019

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2887

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/07/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0347/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Fichier combinant tous les documents

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