

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

Autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

### Via di somministrazione:

Pour-on

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Pour-on:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno
- latte. 0 ora

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 2 giorno
  - latte. 0 ora
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/12/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10454/034/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/12/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0347/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.