

# 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 SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL CONTINUA PARA BOVINO OVINO Y CAPRINO

### 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:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**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 Animal Health Espana S.A.

---

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

27/09/2016

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

3469 ESP

---

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

28/09/2016

---

**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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.