

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

Toegelaten

- Eprinomectin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Eprinex Multi 5 mg/ml διάλυμα για επίχυση για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Geit

Schaap

### **Toedieningsweg:**

Toediening als pour-on

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Pour-on oplossing

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening als pour-on:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 0 hour

- 

**Geit**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 2 day
  - Milk. 0 hour
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

21/12/2016

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

### **Vergunningsnummer:**

98849/06-04-2022/K-0211001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

23/03/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0347/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland

Finland Frankrijk Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden  
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.