

# 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

---

**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:**

Polen

---

**Beschikbaar in:**

Polen

---

**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:**

3/07/2019

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

2887

---

### **Datum toelatingswijziging:**

3/07/2019

---

### **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

### Etikettering

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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

### Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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