

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 vet. 5 mg/ml påhellingsvæske, opløsning til storfe, sau og geit.

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:

Noorwegen

Beschikbaar in:

Noorwegen

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 Denmark A/S

Handelsvergunningsdatum:

28/11/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

18-12242

Datum toelatingswijziging:

29/06/2021

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

Documenten

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.

Combined File of all Documents

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