

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000059080>

EPRINEX POUR ON

Toegelaten

- Eprinomectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

EPRINEX POUR ON

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)
Vleesrunderen

Toedieningsweg:

Toediening als pour-on

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Pour-on oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:**Toediening als pour-on:**

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period Leche: Cero Ordeños

-

Vleesrunderen

- Meat and offal. 15 day

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:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Spaans](#)Alleen beschikbaar in [Spaans](#)Alleen beschikbaar in [Spaans](#)Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Handelsvergunningsdatum:

14/05/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

1279 ESP

Datum toelatingswijziging:

1/01/2023

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.

Etikettering

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