

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

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Unção contínua

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Unção contínua:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 15 dia
- Milk. 0 hora

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 0 hora

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 2 dia
  - Milk. 0 hora
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/11/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

18-12242

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/06/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**IE/V/0347/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.