

ZEPRIPOUR 5 MG/ML SOLUTION POUR POUR-ON POUR BOVINS A VIANDE ET VACHES LAITIERES

Autorisé

- Eprinomectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZEPRIPOUR 5 MG/ML SOLUTION POUR POUR-ON POUR BOVINS A VIANDE ET VACHES LAITIERES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Pour-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour pour-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Pour-on:

-

Bovins

- Viande et abats. 15 day
 - Lait. 0 hour
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/01/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9131744 9/2015

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/09/2020

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0354/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne
Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 23/06/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage