

# NEOPRINIL POUR-ON 5 MG/ML SOLUTION POUR-ON POUR BOVINS

Autorisé

- Eprinomectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NEOPRINIL POUR-ON 5 MG/ML SOLUTION POUR-ON POUR BOVINS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie cutanée

---

## 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:**

**Voie cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day

- Lait. 0 day

---

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

QP54AA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Flacon de 1 L

Poche souple de 8 L

Poche souple de 4,5 L

Poche souple de 2,5 L

Bidon de 5 L

Bidon de 2,5 L

---

## 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:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/02/2014

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/4669176 7/2014

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/02/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0255/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0255001-mr-rpe\_142-en.pdf