

Neoprnil Pour-on 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Heimilað

- Eprinomectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEOPRINIL POUR-ON 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Neoprnil Pour-on 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar á húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

4/09/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 05653/3047

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/11/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0255/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet