

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

Viðurkennt

- Eprinomectin

Product identification

Heiti lyfs:

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

Neoprnil pour-on 5 mg/ml comprimate pentru câini

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar á húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar á húð:**• Nautgripir**

- Mjólk. 0 klukkustundir
 - Kjöt og innmatur. 15 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf):

QP54AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Rúmenía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/05/2015

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190292

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/07/2020

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0255/001

Þátttökulönd (CMS):

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029353>