

NEOPRINIL 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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

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

QP54AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

15/09/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0477/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/09/2014

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

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)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0255001-mr-rpe_142-en.pdf