

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

Autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Neoprnil pour-on 5 mg/ml διάλυμα επίχυσης για βοοειδή

### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/11/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00492V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/03/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0255/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.