

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

Autorizado

- Eprinomectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

28/02/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4669176 7/2014

Data da alteração do estado de autorização:

15/02/2019

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0255/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.