

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

Oprávněný

- Eprinomectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Dermálne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

---

### Dátum registrácie lieku:

4/09/2014

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

---

### Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

---

### Číslo registrácie:

Vm 05653/3047

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

19/11/2024

---

### Referenčný členský štát:

Francúzsko

---

### Číslo postupu:

FR/V/0255/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko  
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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