

Unomec 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle

Неразрешен

- Eprinomectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Unomec 5 mg/ml Pour-on Solution for beef and dairy cattle
Zepromec vet 5 mg/ml Pour-on, lösning

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Португалски

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA04

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

19/12/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

53234

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/05/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0354/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.