

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

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

Unomec 5 mg/ml ráöntő oldat hús- és tejhasznú szarvasmarhák részére A.U.V.

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Unción dorsal continua

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### **Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Unción dorsal continua:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 0 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/10/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

3820/X/16 NÉBIH ÁTI

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/10/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0354/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Finlandia Francia  
Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Noruega Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.