

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

Autorizado

- Eprinomectin

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Zeppripour 5 mg/ml Pour-On oplossing voor vleesrunderen en melkkoeien

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso tópico

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Withdrawal period by route of administration:

Uso tópico:
• **Bovino**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QP54AA04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

30/01/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 117689

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/01/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047219>