

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

Nije
odobreno

- Eprinomectin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Ecuprec 5 mg/ml

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Polijevanjem

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

5.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Poliv, otopina

Karencija prema putu aplikacije:**Polijevanjem:**

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 0 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/01/2016

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

402269.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

7/08/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

IE/V/0354/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.