

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

Autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Unomec 5 mg/ml Roztwór do polewania

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Pour-on

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Pour-on:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 15 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**QP54AA04

---

**Stato legale della fornitura:**Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**Autorizzato

---

**Autorizzato in:**Polonia

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/12/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2731

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/12/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0354/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia  
Germania Grecia Ungheria Italia Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo  
Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.