

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

Autorizado

- Eprinomectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Zepromec vet 5 mg/ml kertavaleluliuos

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.00 milígrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de segurança por via de administração:**Unção contínua:**

•

Cattle

- Meat and offal. 15 dia
 - Milk. 0 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

24/08/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

33547

Data da alteração do estado de autorização:

24/08/2025

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0354/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Itália Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.