

# Ecuprec 5 mg/ml solução para unção continua para bovinos

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Ecuprec 5 mg/ml solução para unção continua para bovinos

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

---

### **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:**

Portugal

---

**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:**

4/04/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

997/01/16RFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/11/2022

---

**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](http://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.

Combined File of all Documents