

UNIANDINE

Não autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

UNIANDINE

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:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.26 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:Disponível apenas em francês

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 francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet

Data de autorização de introdução no mercado:

15/10/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/2304690 4/1979

Data da alteração do estado de autorização:

15/10/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.