

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Registrováno

- Doramectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs
Dectomax 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce
Prase
Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Ovce

- Maso. 70 day

-

Prase

- Maso. 77 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 70 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Datum registrace:

25/02/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2259

Datum změny stavu registrace:

25/02/2013

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0260/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052649>