

# Startect Dual Active Oral Solution for Sheep

Zugelassen

- Derquantel
- Abamectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Startect Dual Active Oral Solution for Sheep  
Startect Dual Active Oral Solution for Sheep

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schaf

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)  
Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA52

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

9/12/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10387/066/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/12/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0492/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.