

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- Doramectin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Dectomax Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Dectomax 5 mg/ml Solution pour pour-on

Dectomax 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα επίχυσης

Withdrawal period by route of administration:**Δερματική χρήση:****• Βοοειδή**

- Γάλα. no withdrawal period No withdrawal period

- Meat and offal. 35 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP54AA03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Παραδόθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

7/04/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός άδειας:

BE-V192202

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

15/09/2023

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0343/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027522>