

ZEARL POUR-ON

Non autorisé

- Doramectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZEARL POUR-ON

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour pour-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period No withdrawal period
- Viande et abats. 35 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/01/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories Limited
Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1225541 8/1998

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0343/001

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit