

# Startect Dual Active Oral Solution for Sheep

Engedélyezett

- Derquantel
- Abamectin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Startect Dual Active Oral Solution for Sheep

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

juh

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges oldat

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Oralis alkalmazás:**

- 

**juh**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA52

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

9/12/2013

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Zoetis Belgium

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**

VPA10387/066/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

9/12/2013

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

IE/V/0492/001

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.