

Dectomax 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en schapen

Engedélyezett

- Doramectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dectomax 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en schapen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 70 day

-

juh

- Meat and offal. 70 day

-

sertés

- Meat and offal. 77 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 70 day

-

juh

- Meat and offal. 70 day

-

sertés

- Meat and offal. 77 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA03

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](#)

Elérhető:

Netherlands

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/10/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 9844

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/06/2021

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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