

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Nem engedélyezett

- Doramectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő oldat

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

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

- Meat and offal. 35 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:

Surrendered

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](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/04/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V192202

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/09/2023

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

FR/V/0343/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.

Betegtájékoztató

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