

Dectomax 10 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

Engedélyezett

- Doramectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dectomax 10 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

sertés

szarvasmarha

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:

-

juh

- Meat and offal. 70 day

-

sertés

- Meat and offal. 77 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 70 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:

Hungary

Csomagolás leírása:

A készítmény 50 ml-es, többadagos, II-es vagy III-as típusú, borostyánsárga injekciós üvegben, klórbutil gumidugóval és alumínium kupakkal ellátva és sorozatoltásra alkalmas műanyag másodlagos csomagolásban.

A készítmény 200 ml-es , többadagos, II-es vagy III-as típusú, borostyánsárga injekciós üvegben, klórbutil gumidugóval és alumínium kupakkal ellátva és sorozatoltásra alkalmas műanyag másodlagos csomagolásban.

A készítmény 500 ml-es, többadagos, II-es vagy III-as típusú, borostyánsárga injekciós üvegben, klórbutil gumidugóval és alumínium kupakkal ellátva és sorozatoltásra alkalmas műanyag másodlagos csomagolásban.

A készítmény 250 ml-es többadagos, II-es típusú, borostyánsárga injekciós üvegben, klórbutil gumidugóval és alumínium kupakkal ellátva és sorozatoltásra alkalmas műanyag másodlagos csomagolásban kerül forgalomba

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Hungary Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/09/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/09/1996

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg