

Dectomax Inspuitbare Oplossing 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Nem
engedélyezett

- Doramectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dectomax Inspuitbare Oplossing 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

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
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant ewes, which are intended to produce milk for human consumption, within 70 days of expected parturition.

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

- 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:

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](#)

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:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/10/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco France S.A.S.

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V172365

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/08/2024

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.