

# Doramax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Heimilað

- Doramectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Doramax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Til áhellingar

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Áhella, lausn

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

**Til áhellingar:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AA03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/06/2023

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

230102

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/05/2026

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0669/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Belgía Tékkland Frakkland Þýskaland Ungverjaland Holland Pólland Rúmenía  
Slóvenía

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.