

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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

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:

8/09/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

V7007518.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/09/2022

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0669/001

Þátttökulönd (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

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.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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