

DECTOMAX 10 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini

Heimilað

- Doramectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DECTOMAX 10 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

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

QP54AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Italia S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/05/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

100400

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/04/2010

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.