

Dectomax 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Heimilað

- Doramectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dectomax 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 70 dagar Meso in organi: 70 dni.

- Mjólk. no withdrawal period

Zdravila se ne sme uporabljati pri živalih v laktaciji, katerih mleko se uporablja v prehrani ljudi. Ne uporabljajte 2 meseca pred predvidenim porodom pri brejih kravah oziroma telicah, katerih mleko se bo uporabljalo v prehrani ljudi.

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 70 dagar Meso in organi: 70 dni.

- Mjólk. no withdrawal period

Zdravila se ne sme uporabljati pri živalih v laktaciji, katerih mleko se uporablja v prehrani ljudi. Ne uporabljajte 2 meseca pred predvidenim porodom pri brejih kravah oziroma telicah, katerih mleko se bo uporabljalo v prehrani ljudi.

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 70 dagar Meso in organi: 70 dni.

- Mjólk. no withdrawal period

Zdravila se ne sme uporabljati pri živalih v laktaciji katerih mleko se uporablja v prehrani ljudi. Ne uporabljajte 70 dni pred predvidenim porodom pri brejih ovcah, katerih mleko se bo uporabljalo v prehrani ljudi.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 70 dagar Meso in organi: 77 dni.

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

QP54AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

11/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0080/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/01/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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