

Dectomax 5 mg/ml påhellingsvæske, oppløsning til storfe

Autorisert

- Doramectin

Product identification

Legemidlets navn:

Dectomax 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Dectomax 5 mg/ml påhellingsvæske, oppløsning til storfe

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- **storfe**

- Slakt. 35 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

18/07/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

10-7389

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

18/04/2016

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0260/002

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FR NL NO PT SE

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 30/01/2024

[Nedlasting](#)

Pakningsvedlegg

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048601>