

Dectomax 5 mg/ml påhellingsvæske, oppløsning til storfe

Autorisert

- Doramectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dectomax 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Dectomax 5 mg/ml påhellingsvæske, oppløsning til storfe

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

storfe

- Slakt. 35 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/07/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

10-7389

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/04/2016

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0260/002

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FR NL NO PT SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 30/01/2024

Nedlasting

Pakningsvedlegg