

# ZEARL(11091)

Niedopuszczony do obrotu

- Doramectin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

ZEARL(11091)

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Elanco GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

4/01/1995

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S.

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/2691324 5/1995

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

30/11/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.