

# DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Não  
autorizado

- Doramectin

## Product identification

**Nome do medicamento:**

ZEARL POUR-ON

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Uso cutâneo

---

## Product details

**Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Uso cutâneo:****• Cattle**

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

- Meat and offal. 35 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Surrendered

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

16/01/1998

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited  
Elanco France S.A.S

---

**Autoridade responsável:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

FR/V/1225541 8/1998

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/12/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0343/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027540>