

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Não
autorizado

- Doramectin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ZEARL POUR-ON

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA03

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

16/01/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited
Elanco France S.A.S

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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>