

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

Neautorizat

- Doramectin

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Dectomax Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Dectomax 5 mg/ml Solution pour pour-on

Dectomax 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forma farmaceutică:

Soluție pour-on

**Withdrawal period by route of administration:****Administrație cutanată:****• Bovine**

- Lapte. no withdrawal period

No withdrawal period

- Carne și organe. 35 day

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

7/04/1998

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V192202

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/09/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027522>