

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Neautorizat

- Doramectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pour-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period No withdrawal period
- Carne și organe. 35 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în EnglezăDisponibile numai în EnglezăDisponibile numai în EnglezăDisponibile numai în EnglezăDisponibile numai în Engleză

Informații suplimentare**Tip de drept:**Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/01/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited
Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/1225541 8/1998

Data modificării statusului autorizației:

1/12/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0343/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.