

# Dectomax 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Oprávněný

- Doramectin

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Dectomax 5 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Použitie naliatím na kožu, srst'

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie naliatím na kožu, srst':**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 35 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Dostupné v:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Dátum registrácie lieku:**

18/07/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium SA

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

10-7389

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/04/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0260/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Dánsko Francúzsko Holandsko Nórsko Portugalsko Švédsko

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.