

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Oprávněný

- Doramectin

Product identification

Názov lieku:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs
Dectomax, 10 mg/ml süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 70 day

-

Pig

- Meat and offal. 77 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 70 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Estonian](#)

Dostupné len v [Estonian](#)

Dostupné len v [Estonian](#)

Dostupné len v [Estonian](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

25/09/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1740

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/09/2012

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0260/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Grécko
Maďarsko Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španielsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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