

Dectomax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Oprávnený

- Doramectin

Product identification

Názov lieku:

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE
Dectomax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

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](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Roztok na nalievanie

Withdrawal period by route of administration:**Dermálne použitie:****• Cattle**

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

- Meat and offal. 35 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA03

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Europe Limited

Marketing authorisation date:

19/02/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited
Elanco France S.A.S

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 00879/4201

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/08/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0343/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Nemecko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027541>