

Dectomax Inspuitbare Oplossing 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Ni
odobreno

- Doramectin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Dectomax Inspuitbare Oplossing 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba
Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

Sheep

- Meat and offal. 70 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant ewes, which are intended to produce milk for human consumption, within 70 days of expected parturition.

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

- Meat and offal. 70 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP54AA03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/10/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elanco France S.A.S.

Norbrook Laboratories Limited

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

BE-V172365

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

7/08/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.