

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

Разрешен

- Doramectin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

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

DECTOMAX 10 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

свиня

говеда

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**овца**

- Meat and offal. 70 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 77 day

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 70 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Greece

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/03/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

74721/15/07-03-2017/K-0218801

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/02/2022

---

**Референтна държава членка:**



Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.