

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

Zugelassen

- Doramectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

9/12/2012

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

VPA10387/019/001

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/12/2012

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland  
Frankreich Griechenland Ungarn Lettland Litauen Niederlande Norwegen  
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.