

# 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP54AA03

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zuglassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

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 Rumaenien 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.