

Dectomax 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Doramectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs
Dectomax 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

250 ml Amberglasflasche (Typ II) mit Chlorobutyl-Gummistopfen

500 ml Amberglasflasche (Typ II) mit Chlorobutyl-Gummistopfen

200 ml Amberglasflasche (Typ III) mit Chlorobutyl-Gummistopfen

50 ml Amberglasflasche (Typ III) mit Chlorobutyl-Gummistopfen
50 ml Amberglasflasche (Typ III) mit Chlorobutyl-Gummistopfen
50 ml Amberglasflasche (Typ III) mit Chlorobutyl-Gummistopfen
50 ml Amberglasflasche (Typ III) mit Chlorobutyl-Gummistopfen

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 Österreich GmbH

Zulassungsdatum:

22/08/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA
Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01110

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0260/001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/10/2025

Updated on: 5/11/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage