

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

Autorisiert

- Doramectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs
Dectomax, 10 mg/ml süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf
Schwein
Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Estonian](#)

Verfügbar nur in [Estonian](#)

Verfügbar nur in [Estonian](#)

Verfügbar nur in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

25/09/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1740

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/09/2012

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 Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052635>