

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 solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

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:

Portugal

Packungsbeschreibung:

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 Portugal Lda.

Zulassungsdatum:

17/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

622/01/12DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/05/2022

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

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

Combined File of all Documents

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