

# 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 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:**

Portugal

---

**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 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 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.

Combined File of all Documents

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