

# Dectomax Injektionslösung 10 mg/ml Injektionslösung

Nicht  
autorisiert

- Doramectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Dectomax Injektionslösung 10 mg/ml Injektionslösung

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schaf

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
- Milch. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant ewes, which are intended to produce milk for human consumption, within 70 days of expected parturition.

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA03

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**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](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

30/10/1995

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S.

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Zulassungsnummer:**

BE-V172365

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/08/2024

---

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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)