

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

Autorizado

- Doramectin

Product identification

Nombre del medicamento:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs
Дектомакс 10 mg / ml инжекционен разтвор за говеда, овце и прасета

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Porcino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Ovino**

- Meat and offal. 70 Día

. Porcino

- Meat and offal. 77 Día

Vía subcutánea:**. Bovino**

- Meat and offal. 70 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AA03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

20/09/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1860

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/09/2012

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0260/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia Grecia
Hungría Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052631>