

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

Autorizado

- Doramectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Ovino

- Meat and offal. 70 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 77 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 70 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

25/09/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1740

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2012

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 Eslovenia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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